(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005年7月14日(14.07.2005)

(10) 国際公開番号 WO 2005/063738 A1

(51) 国際特許分類7:

C07D 401/04. 401/12, 401/14, 413/04, 413/14, 417/04, A61K 31/4192, 31/4196, 31/4245, 31/426, 31/427, 31/433, 31/4439, 31/444, 31/4709, 31/496, 31/497, 31/506, 31/5377, A61P 3/04, 3/10, 13/12, 25/00, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/019843

(22) 国際出願日:

2004年12月28日(28.12.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願 2003-436992

2003年12月29日(29.12.2003)

2004年8月13日(13.08.2004) 特願2004-235696 (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 萬有製

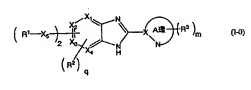
- 薬株式会社 (BANYU PHARMACEUTICAL CO.,LTD) [JP/JP]; 〒1038416 東京都中央区日本橋本町 2 丁目 2番3号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者: および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 野々下 克昌 (NONOSHITA, Katsumasa) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県 つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究 所内 Ibaraki (JP). 荻野 悦夫 (OGINO, Yoshio) [JP/JP]; 〒

3002611 茨城県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式 会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 石川 誠 (ISHIKAWA, Makoto) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保 3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 坂井 富美子 (SAKAI, Fumiko) [JP/JP]: 〒3002611 茨城 県つくば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば 研究所内 Ibaraki (JP). 中嶋 弘 (NAKASHIMA, Hiroshi) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番地 萬 有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 長江 羲 和 (NAGAE, Yoshikazu) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つ くば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究 所内 Ibaraki (JP). 塚原 大介 (TSUKAHARA, Daisuke) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番地 萬 有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 荒川 佳 介 (ARAKAWA, Keisuke) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つ くば市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究 所内 Ibaraki (JP). 西村 輝之 (NISHIMURA, Teruyuki) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番地 萬有 製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 永木 淳一 (EIKI, Jun-ichi) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大 久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki

- (74) 共通の代表者: 萬有製薬株式会社 (BANYU PHAR-MACEUTICAL CO.,LTD); 〒1038416 東京都中央区 日本橋本町2丁目2番3号 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM,

[続葉有]

- (54) Title: NOVEL 2-HETEROARYL-SUBSTITUTED BENZIMIDAZOLE DERIVATIVE
- (54) 発明の名称: 新規2ーヘテロアリール置換ペンズイミダゾール誘導体



(57) Abstract: A glucokinase activator; a therapeutic and/or preventive agent for diabetes or a therapeutic and/or preventive agent for complications of diabetes, such as retinopathy, nephropathy, neurosis, ischemic heart disease, and arteriosclerosis; and a therapeutic and/or preventive agent for obesity. The glucokinase activator is characterized by containing either a 2-heteroaryl-substituted benzimidazole derivative represented by the general formula (I-0): 1 RING A (I-0) [wherein X represents carbon or nitrogen; X₁, X2, X3, and X4 each independently represents carbon or nitrogen; ring A represents, e.g., a 5- or 6-membered nitrogenous aromatic heterocycle represented by the formula (II): 1 RING A (II) (wherein X represents carbon or nitrogen); R¹ represents aryl, etc.; R² represents hydroxy, etc.; R3 represents -(C_{1.6} alkyl), etc.; R4 represents -(C_{1.6} alkyl), etc.; X5 represents -O-, etc.; a is 1, 2, or 3; q is an integer of 0 to 2; and m is an integer of 0 to 2] or a pharmaceutically acceptable salt of the derivative.

DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE,

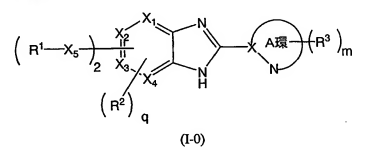
BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類: 一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

グルコキナーゼ活性化剤を提供し、糖尿病の治療及び/又は予防剤、或いは、網膜症、腎症、神経症、虚血性心疾患、動脈硬化等の糖尿病の治療及び/又は予防剤として、更には、肥満の治療及び/又は予防剤を提供するものである。 一般式(I-0)



[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示し、A環は、式(II)



(式中、Xは炭素原子又は窒素原子を示す)で表される 5 乃至 6 員の含窒素芳香族複素環等を示し、 R^1 は、 γ リール等を示し、 R^2 はヒドロキシ等を示し、 R^3 は、 $-C_{1-6}$ アルキル等を示し、 R^4 は $-C_{1-6}$ アルキル等を示し、 X_5 は、-O 一等を示し、A は、A は、A ない。A ない。

明

新規2-ヘテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体

技術分野

5

15

20

25

本発明は、医薬の分野において有用な2-ヘテロアリール置換ペンズイミダー ゾール誘導体を有効成分として含有するグルコキナーゼ活性化剤に関する。さ らに、新規な新規2-ヘテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体に関する。 背景技術

グルコキナーゼ(GK)(ATP:D-hexose-6-phospho transferaze, EC2. 7. 1. 1) は、哺乳類の4種のヘキソキ 10 ナーゼのうちの一つ(ヘキソキナーゼ I V)である。ヘキソキナーゼは、解糖・ 系の一番はじめの段階の酵素でグルコースからグルコース6燐酸への反応を触 媒する。グルコキナーゼは、主に肝臓と膵臓ベータ細胞に発現が限局しており、 それらの細胞のグルコース代謝の律速段階を制御することで、体全体の糖代謝 に重要な役割を果たしている。肝臓と膵臓ベータ細胞のグルコキナーゼは、そ れぞれスプライシングの違いによりN末15アミノ酸の配列が異なっているが、 酵素学的性質は同一である。グルコキナーゼ以下の3つのヘキソキナーゼ(I. II. III) は、1mM以下のグルコース濃度で酵素活性が飽和してしまう のに対し、グルコキナーゼのグルコースに対するKmは、8mMと生理的な血 糖値に近い。従って、正常血糖(5mM)から、食後血糖上昇(±0-15m M) の血糖変化に呼応した形でグルコキナーゼを介した細胞内グルコース代謝 の亢進が起こる。

10年ほど前から、グルコキナーゼは膵臓ベータ細胞や肝臓のグルコースセ ンサーとして働くという仮説が提唱された「例えば、ガーフィンケル(Gar finkel D) ら著、コンピュータ モデリング アイデンティファイズ グルコキナーゼ アズ グルコース センサー オブ パンクレアティック ベータ セルズ(Computer modeling identifie glucokinase as glucose sensor pancreatic beta-cells)、アメリカン ジャーナル

フィジオロジー (American Journal Physiology)、第247巻 (3Pt2)、1984年、p527-536参照]。

最近のグルコキナーゼ遺伝子操作マウスの結果から、実際にグルコキナーゼ は全身のグルコース恒常性に重要な役割を担うことが明らかになっている。グ ルコキナーゼ遺伝子を破壊したマウスは生後まもなく死亡する [例えば、グル ペ(Grupe A) ら著、トランスジェニック ノックアウツ リビール ア クリティカル リクワイヤメント フォー パンクレアティク ベータ セルズ グルコキナーゼ イン メインテイニング グルコース ホメオスタ シス(Transgenic knockouts reveal a cr 10 itical requirement for pancreatic b eta cell glucokinase in maintaining glucose homeostasis)、セル (Cell)、第83巻、 1995年、p69-78参照]が、一方グルコキナーゼを過剰発現させた正 常及び糖尿病マウスは血糖値が低くなる[例えば、フェレ(Ferre T) ら著、コレクション ディアベティック アルターネイションズ バイ グル 15 コキナーゼ (Correction of diabetic altera tions by glucokinase)、プロシーディングズ オブ ザ ナショナル アカデミー オブ サイエンシィズ オブ ザ ユーエス I- (Proceedings of the National Acad 20 emy of Sciences of the U.S.A.)、第93卷、 1996年、p7225-7230参照]。

グルコース濃度上昇によって、膵臓ベータ細胞と肝細胞の反応は、異なるがいずれも血糖を低下させる方向に対応する。膵臓ベータ細胞は、より多くのインスリンを分泌するようになるし、肝臓は糖を取り込みグリコーゲンとして貯蔵すると同時に糖放出も低下させる。

このようにグルコキナーゼ酵素活性の変動は、肝臓および膵臓ベータ細胞を介した哺乳類のグルコースホメオスタシスにおいて重要な役割を果たしている。MODY2(maturity-onset diabetes of the young)と呼ばれる若年に糖尿病を発症する症例においてグルコ

キナーゼ遺伝子の突然変異が発見され、グルコキナーゼ活性の低下が血糖上昇の原因となっている [例えば、ビオンネット (Vionnet N) ら著、ノンセンス ミューテイション イン ザ グルコキナーゼ ジーン コージィーズ アーリーーオンセット ノンーインシュリンーディペンデントディアペテス メリィタス (Nonsense mutation in the glucokinase gene causes early-on set non-insulin-dependent diabetes mellitus)、ネイチャー ジェネティクス (Nature Genetics)、第356巻、1992年、p721-722参照]。

一方グルコキナーゼ活性を上昇させる突然変異をもつ家系も見つかっており、このような人たちは低血糖症状を示す [例えば、グレイサー(Glaser B)ら著、ファミリアル ハイパーインシュリニズム コーズド バイアン アクティペイティング グルコキナーゼ ミューテイション (Familial hyperinsulinism caused by an activating glucokinase mutation)、ニューイングランド ジャーナル メディスン (New England Journal Medicine)、第338巻、1998年、p226-230参照]。

これらのことからグルコキナーゼはヒトでもグルコースセンサーとして働き、グルコース恒常性に重要な役割を果たしている。一方多くのII型糖尿病患者でグルコキナーゼセンサーシステムを利用した血糖調節は可能と考えられる。グルコキナーゼ活性化物質には膵臓ベータ細胞のインスリン分泌促進作用と肝臓の糖取り込み亢進および糖放出抑制作用が期待できるので、II型糖尿病患者の治療薬として有用と考えられる。

25 近年、膵臓ベータ細胞型グルコキナーゼがラット脳の、中でも特に摂食中枢 (Ventromedial hypothalamus, VMH) に限局して発現していることが明らかにされた。VMHの約2割の神経細胞は、グルコースレスポンシブニューロンと呼ばれ、従来から体重コントロールに重要な役割を果たすと考えられてきた。ラットの脳内へグルコースを投与すると摂食

量が低下するのに対して、グルコース類縁体のグルコサミン脳内投与によってグルコース代謝抑制すると過食となる。電気生理学的実験からグルコースレスポンシブニューロンは生理的なグルコース濃度変化(5-20mM)に呼応して活性化されるがグルコサミン等でグルコース代謝抑制すると活性抑制が認められる。VHMのグルコース濃度感知システムには膵臓ベータ細胞のインスリン分泌と同様なグルコキナーゼを介したメカニズムが想定されている。従って肝臓、膵臓ベータ細胞に加えVHMのグルコキナーゼ活性化を行う物質には血糖是正効果のみならず、多くのII型糖尿病患者で問題となっている肥満をも是正できる可能性がある。

10 上記の記載から、グルコキナーゼ活性化作用を有する化合物は、糖尿病の治療剤及び/又は予防剤として、或いは、網膜症、腎症、神経症、虚血性心疾患、動脈硬化等の糖尿病の慢性合併症の治療及び/又は予防剤として、更には肥満の治療及び/又は予防剤として有用である。

ベンズイミダゾール誘導体としては、例えば、下記式

15

で表される化合物が記載されている [例えば、特開2000-026430参照]。

上記式で記載される化合物は、ベンズイミダゾール骨格の2位に置換基を有するものの、その置換基は、4-クロロフェニルであり、本発明に係るA環と20 は異なるものである。

さらに、当該化合物の用途は、インターロイキン産生抑制剤に関するものであり、当該化合物が、糖尿病の治療及び/又は予防に有用であるとの記載はなく、また、これを示唆する記載もない。

また、ペンズイミダゾール誘導体としては、例えば、下記式

で表される化合物が記載されている(例えば、WO2004017963参照)。

5 上記式で記載されている化合物は、ベンズイミダゾール骨格のベンゼン環上 に置換基を1つしか有しておらず、また、ベンズイミダゾール骨格の2位に置 換基を有しているものの、その置換基は5-クロロチエニルであり、本発明に 係るA環とは異なるものである。

また、当該化合物の用途は、FactorXa及びFactorVIIa阻 10 客剤に関するものであり、当該化合物が糖尿病の治療及び/又は予防に有用で あるとの記載はなく、また、これを示唆する記載もない。

発明の開示

発明が解決しようとする課題

本発明の課題は、新規2-ヘテロアリール置換イミダゾール誘導体や、これ を用いたグルコキナーゼ活性化剤を提供し、特に、糖尿病、肥満症の治療剤及 び/又は予防剤を提供することにある。

本発明者らは、上記既存の薬剤とは異なる作用により、既存の糖尿病薬を上回る薬効を有し、かつ、新たな薬効を有する新規糖尿病薬を開発すべく、鋭意研究した結果、新規2-ヘテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体がグルコキナーゼ活性化作用を有することを見出し、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明は、

(1)式(I-0)

$$\begin{pmatrix}
R^{1} - X_{5} - \frac{X_{1}}{2} & X_{1} \\
Q - X_{3} & X_{4} - \frac{N}{N} & N
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
R^{2} \\
Q
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
R^{2} \\
Q
\end{pmatrix}$$

(0-1)

[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、

 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示し、A環は、式(II)



5 で表される窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至3有していてもよい(式II中のN*で表される窒素原子は除く)5乃至6員の含窒素芳香族複素環を示すか、或いは、該含窒素芳香族複素環とフェニル又はピリジルとが縮合した双環を示し、

 R^{1} は、アリールを示すか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる 10 群より選択されるヘテロ原子を環内に 1 乃至 4 有する 4 乃至 1 0 員の単環の若 しくは双環の複素環を示し(該 R^{1} は、それぞれ独立して、 1 乃至 3 の R^{4} で置 換されていてもよく、また、該複素環が、脂肪族複素環である場合には、二重 結合を 1 又は 2 有していてもよい)、

 R^2 は、それぞれ独立して、ヒドロキシ、ホルミル、 $-CH_{3-a}F_a$ 、 $-OCH_{3-a}F_a$ 、アミノ、CN、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル又は $-(CH_2)_{1-4}$ OHを示し、

 R^3 は、 $-C_{1-6}$ アルキル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -OH、 $-C(O)_{1-6}$ アルキル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -OC₁₋₆アルキル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -ONH₂、シアノ、 $-C(O)_{1-6}$ アルキル、 $-(CH_2)_{1-6}$

R⁴は、それぞれ独立して、

 $-C_{1-6}$ アルキル(該アルキルは、同一又は異なる、1 乃至 3 のヒドロキシ、ハロゲン、-OC(O) $-C_{1-6}$ アルキル(該アルキルは1 乃至 3 のハロゲンで置換されていてもよい)又は $-OC_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい)、

25 - C₃₋₂シクロアルキル、

- -C₂₋₆アルケニル、
- -C (O) -N (R⁵¹) R⁵²,

- -S (O) $_{2}-N$ (R⁵¹) R⁵²,
- $-O-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン又はN(R^{51}) R^{52} で置換されていてもよい)、
- $-S(O)_{0-2}-C_{1-6}PN+N$
- 5 -C (O) $-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン、アミノ、CN、ヒドロキシ、 $-O-C_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}$ F $_a$ 、-OC (O) $-C_{1-6}$ アルキル、+ル、-N $(C_{1-6}$ アルキル)C (O) $O-C_{1-6}$ アルキル、-NH-C (O) $O-C_{1-6}$ アルキル、フェニル、-N (R^{51}) R^{52} 、-NH-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N $(C_{1-6}$ アルキル)-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル又は-NH-S
- 10 (O) $_{0-2}$ -C₁₋₆アルキルで置換されていてもよい)、
 - -C(S)-C₃₋₇シクロアルキル、
 - -C (S) $-C_{1-6}$ アルキル、
 - -C(O)-O-C₁₋₆アルキル、
 - $(CH₂) _{0-4} N (R⁵³) C (O) R⁵⁴$
- 15 $-N (R^{53}) -C (O) -O R^{54}$
 - -C(O)-アリール(該アリールは、ハロゲンで置換されていてもよい)、
 - -C(O)-芳香族複素環、
 - -C(O)-脂肪族複素環、

複素環(該複素環は、 $-C_{1-6}$ アルキル(該 $-C_{1-6}$ アルキルは、ハロゲン又

20 は-〇-С1-6アルキルで置換されていてもよい))、

フェニル(該フェニルは、ハロゲン、 $-C_{1-6}$ アルキル、 $-O-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい)、

ハロゲン、CN、ホルミル、COOH、アミノ、オキソ、ヒドロギシ、ヒドロキシアミジノ又はニトロを示し、

25 R^{51} 及び R^{52} は、それぞれ独立して、水素原子、 $-C_{1-6}$ アルキルを示すか、 或いは、窒素原子、 R^{51} 及び R^{52} が一緒になって形成する4乃至7員の複素環を示し、

R⁵³は、水素原子又は-C₁₋₆アルキルを示し、

R⁵⁴は、-C₁₋₆アルキルを示すか、或いは、

R ^{5 3} 及び R ^{5 4} のアルキルと - N - C (O) - とが一緒になって形成する 4 乃至 7 員の含窒素脂肪族複素環又は

R⁵³及びR⁵⁴のアルキルと-N-C(O)-O-とが一緒になって形成する4 乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該脂肪族複素環は、オキソで置換されていて もよく、また、該脂肪族複素環は、環内に二重結合を1又は2有していてもよ い)を示し、

 X_5 は、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2-$ 、単結合又は-O-C $_{1-6}-$ アルキルを示し、

aは、それぞれ独立して、1、2又は3の整数を示し、

10 qは、0乃至2の整数を示し、

mは、0乃至2の整数を示す。]で表される化合物(ただし、 X_5 の一方が一O-、-S-、-S(O) -又は-S(O) $_2$ -であり、 X_5 の他方が単結合であって、かつ、 R^1 がアリール又は窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する含窒素芳香族複素環(該アリール又は1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)である場合、 X_5 が共に単結合である場合、或いは、 R^1 が共に脂肪族複素環である場合を除く)又はその薬学的

に許容される塩に関する。

また、本発明は、

- (2)式(I-0)中、 X_1 乃至 X_4 が全て炭素原子である前記(1)記載の化 20 合物又はその薬学的に許容される塩や、
 - (3) 式 (I-0) 中、 X_5 がO-、-S-、-S (O) 、-S (O) $_2-$ 又は単結合である前記(1)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

また、本発明は、

25 (4)式(I-0)で表される化合物が、式(I-1)

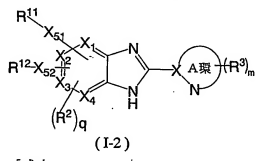
式中、 R^{11} は、1乃至3の R^{4} で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^{4} で置換されていてもよい)を示し、かつ、 X_{51} が-O-、-

5 S-、-S(O)-又は-S(O)2-

を示し、他の記号は前記に同じ]である前記(1)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

また、本発明は、

- (5) 式 (I-1) 中、 R^{11} が共に、1 乃至3 の R^{4} で置換されていてもよい 10 フェニルである前記(4)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩や、
 - (6) 式 (I-1) 中、 R^{11} が共に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)である前記(4)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩や、
- 15 (7)式(I-1)中、 R^{11} の一方が、1乃至3の R^4 で置換されていてもよいフェニルであり、かつ、 R^{11} の他方が、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)である前記(4)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。
- 20 また、さらに、本発明は、



[式中、

R¹¹は、1乃至3のR⁴で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒 25 素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至

15

20

4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至 3のR4で置換されていてもよい)を示し、

 R^{12} は、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有していてもよい4乃至7員の含窒素複素環(該 R^{12} は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよく、また、該複素環が、脂肪族複素環である場合には、二重結合を1又は2有していてもよい)であり、

 X_{51} が-O-、-S-、-S (O) -又は-S (O) $_2$ -であり、

 X_{52} が-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2$ -又は単結合であり、他の 記号は前記に同じ]で表される化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。 また、さらに、本発明は、

(9) 式(I-2)中、 R^{12} が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4乃至7員の飽和の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてよい)であり、かつ、 X_{52} が単結合であるか、或いは、 R^{12} が、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該5乃至7員の複素環は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 X_{52} が、-O-、-S-、-S(O) -又は-S(O) $_2-$ である前記(8) 記載の化合物又はその薬学的に許容される塩や、

(10)式(I-2)中、 R^{12} が、複素環を構成するヘテロ原子として、少な くとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び 酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4 乃至7員の飽和の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてよい)であり、かつ、 X_{52} が単結合である前記(8)記載 の化合物又はその薬学的に許容される塩や、

(11)式(I-2)中、 R^{12} が、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該5乃至7員の複素環は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 X_{52} が、-O-、-S-、-S (O) -又は-S (O) $_2$ -である前記 (B) 記載の化合物又はその薬学的に許容される塩や、

(12)式(I-2)中、 R^{12} が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び10 酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 X_{52} が、-O-である前記(8)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

15 また、さらに、本発明は、

(13)式(I-1)が、式(I-11)

$$\begin{array}{c|c}
R^{11} X_{51} X_{1} & X_{1} \\
R^{2} Q X_{3} & N \\
R^{11} X_{51} & N \\
R^{11} & (I-11)
\end{array}$$

[式中、各記号は前記に同じ]で表される化合物又はその薬学的に許容される 塩や、

20(14)式(I-12)中のX₅₁が共に-O-である前記(13)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩や、

(15)式(I-1)が、式(I-12)

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_{4} — X_{51} — X_{51} — X_{4} —

[式中、各記号は前記に同じ]で表される化合物又はその薬学的に許容される 塩や、

(16) 式(I-12) 中の X_{51} が、共に-O-である前記(15) 記載の化 物又はその薬学的に許容される塩に関する。

また、本発明は、

(17)式(I-2)中のR¹²が、式(III-1)

又は式 (I I I - 2)

10 (III-2)

[式中、nは、1乃至3の整数を示し、 R^{41} は、前記 R^{4} と同じ基を意味する]である前記(10)記載の化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

また、本発明は、

(18) A環が、1乃至3の前記R⁴で置換されていてもよい、チアゾリル、イ 15 ミダゾリル、イソチアゾリル、チアジアゾリル、オキサジアゾリル、トリアゾ リル、オキサゾリル、イソキサゾリル、ピラジニル、ピリジル、ピリダジニル、 ピラゾリル又はピリミジニルである前記(1)乃至(17)のいずれか1つに 記載の化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

また、本発明は、

20 (19)式(I-0)で表される化合物が、

- $5 (4 \lambda 9) 2 \lambda 9$ ンスルホニルーフェノキシ) $2 \lambda 9$ ンスルホニルー $\lambda 9$ (2 カルバモイルーフェノキシ) 1 H ペンズイミダゾール、
- 5-(2-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6- (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-)ルバモイルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-メ
- 10 タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ) -6-(6-メ タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メ
- 15 タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 20 5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-2リジン-2-7ル-6-(6-x)タンスルホニルーピリジン-3-7ルオキシ)-1 H -4ンズイミダゾール、
 - 5-(2-フルオローフェノキシ) -2-(1H-ピラゾール-3-イル) -
- 25 6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2, 3-ジフルオローフェノキシ) -2-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) <math>-1H-ベンズイミダゾール、

- 5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ペンズイミダ ゾール、
- 5 (2, 5 ジフルオローフェノキシ) 2 ピリジン 2 イル 6 6 エタンスルホニルーピリジン 3 イルオキシ) 1 H ベンズイミダ ソール、
 - 5-(2,6-3)フルオローフェノキシ)-2-1プン-2-1ルー6-10 (6-11 (6-11 (6-12 (6-12 (6-13 (6-14
- - 5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-xタンスルホニルピリジン-3-7ルオキシ)-2-ピリジン-2-7ル-1 H-ペンズイミ
- 15 ダゾール、
 - 5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-xタンスルホニルピリジン-3-7ルオキシ)-2-ピラジン-2-7ル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニル 20 ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール、
- 25 $5-(2-\nu r)$ ピリジン $-3-(2-\nu r)$ $3-(2-\nu r$

- 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エ
- 5 タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
 - $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシーピリジン-3-4ルオキシ)-6-(4-1)タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-4ルー1 H-ペンズイミダゾール、
- 10 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エ タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミ ダゾール、
 - 5-(2,6-3)フルオローフェノキシ)-2-2ピリジン-2-4ル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-1H-ベンズイミダ
- 15 ゾール、
 - 5-(2-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ペンズイミダ ゾール、
 - 5-(2-フルオロー6-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー
- 20 6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール、
 - 5-(2-7)ルオロ-6-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、
- 25 5-(2-7)ルオロー $6-\pi$ ルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、

ゾール、

- 5-(2-フルオロー6-シアノーフェノキシ)-2-ピラジンー2-イルー
- 6 (6 エタンスルホニルーピリジン 3 イルオキシ) 1 H ベンズイミダゾール、
- 5-(2-フルオロ-6-(テトラゾール-5-イル)-フェノキシ)-2-
- 5 ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ)-6-(3-クロロ-4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 4 (2 フルオローフェノキシ) 2 (ピリジン 2 イル) 6 (4 メタンスルホニルーフェノキシ) 1 H ベンズイミダゾール、
 4 (2, 6 ジフルオローフェノキシ) 6 (6 メタンスルホニルーピリジン 3 イルオキシ) 2 ピラジン 2 イル 1 H ベンズイミダ
- 15 4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 - 4-(2,6-3)フルオローフェノキシ)-6-(6-1)フルホニルーピリジン-3-1イルオキシ)-2-1ピラジン-2-1 Hーベンズイミダゾール、
 - $4-(2, 6-\Im 7)$ ルオローフェノキシ)-6-(6-X9)スルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-2リジン-2-4ルー1H-4ンズイミダゲール、
- 4-(1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドローピリジン-3-イルオキ 25 シ)-6-(4-エタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イ ル-1H-ベンズイミダゾール、
 - $4-(2, 6-\Im)$ ルオローフェノキシ) $-6-(6- \pi)$ スルホニルーピリジン $-3- \pi$ ルオキシ) $-2-(1H- \pi)$ ー $3- \pi$ ルプイミダゾール、

20

4-(2-7)ルオローフェノキシ)-6-(6-x9)スルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-ピラジン-2-4ルー1 H-ベンズイミダゾール、4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-x9)スルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-ピラジン-2-4ルー1 H-ベンズイミダゾール、

4-(2, 5-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i) ー 4-i リジン-3-i ルオキシ)-2-i リジン-3-i ルオキシ)-2-i リジン-2-i ルーバンズイミダゾール、

4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニ 10 ルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイ ミダゾール

4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

15 4-(2-)アノー6-フルオローフェノキシ)-6-(6-)メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

1-(2-(6-(5-))ロモーピリジン-2-(1)ルフェーターピリジン-2-(1) フークーイルー 3H-(1) フークーイル -(1) ーピロリジン-1-(1) ルフェタノン、

1-(2-(6-(6-x9)2) - 1-(1) -

1-(2-(6-(4-ヒドロキシメチルーフェノキシ) -2-ピリジンー 25 2-イル-3H-ベンズイミダゾールー5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン、

2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イ ル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサミ ド、

2-ヒドロキシー1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-1-フェノキ 5 シ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、

10 1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、

2-フルオロ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジ

15 ンー1ーイル)ーエタノン、

5-(6-(1-rv+ru-ru)) - 2-ru) - 2-ru) - 2-ru u-1H-vvx+ru - 5-ru u-1H-vvx+ru - 2-ru

1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジンー

25 1-(4-7)ルオロー2-(6-(4-8)タンスルホニルーフェノキシ) -(4-8) 2-ピリジンー2-イルー3H-ベンズイミダゾールー5-イル) -(4-8) ンー1-イル) -(4-7) - (4-8) - (4

N-(5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリジン-2-イ

ル)ーアセタミド、

1-(2-(2-(5-)70-2-)2-2-7)-6-(4-)2-2-7ルホニルーフェノキシ)-3H-(2-3)(2-2-7)-5-7ルカープロリジン-1-7ル)-120.

- 5 N-(2-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ペンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -2-オキソーエチル) -アセタミド、
 - 6-(1-yセチルピロリジン-2-1ル) -5-(4-(メトキシメチル) フェノキシ) -2-1ピリジン-2-1ルー1 -1
- 10 フルオロ酢酸塩、
 - 1 (4 ((6 (1 アセチルピロリジン 2 イル) 2 ピリジン 2 イル 1 H ベンズイミダゾール 5 イル) オキシ) フェニル) ピリジン 2 (1 H) オン、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-
- 15 [1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

(2-(2-(5-(2'-7))) - 2-(2-(2-(2'-7))) - 2-(2-(2-(2-(2'-7))) - 2-(2-(2-(2'-7))) - 2-(2-(2-(2'-7))) - 2-(2-(2-(2'-7))) - 2-(2-(2-(2'-7))) - 2-(2-(2-(2'-7))) + 2-(2-(2-(2-(2'-7))) + 2-(2-(2-(2-(2'-7)))) + 2-(2-(2-(2-(2'-7))) + 2-(2-(2-(2-(2'-7)))) + 2-(2-(2-(2-(2'-7)))) + 2-(2-(2-(2-(2'-2)))) + 2-(2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2-(2'-2)))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2-(2'-2))) + 2-(2-(2'-2)) + 2-(2'-2) + 2-(2

- 20 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-([1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(2-メチル-2H-1) -5-(4-(2-メチル-1H-1) -2-ピラジン-2-イル-1H-1 -2-ピラジン-2-イル-1 -2-ピラジン-2-ビラジン-2-イル-1 -2-ピラジン-2-ビラジン-2-ビラジン-2-ビラジン-2-ビー-1 -2-ピー-1 -2
- 25 ペンズイミダゾール、
 - 5-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(2-メチル-2)

Hーテトラゾールー5ーイル) ピリジンー3ーイル) オキシ) -2-ピリジン -2-イルー1H-ベンズイミダゾール、

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(2-メチル-2H -テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-5 ベンズイミダゾール、

5-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- ((6-(2-メチル-2

10 Hーテトラゾールー5ーイル) ピリジンー3ーイル) オキシ) -2-ピラジン -2-イルー1H-ベンズイミダゾール、

6-(1-yセチルピロリジン-2-(1)-(6-(1-y)+1) リジン-3-(1)-(1-y)+1 リジン-3-(1-y)-(1-y)+1 ソール、

15 2-(2-(5-(4-(2-)3+))-2+)-2+(2-)3+(2-)

2-(5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル) フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル) ピロリ

20 ジンー1ーカルボキサミド、

 $5'-((6-(1-rv+r))^2)-2-(1))-2-(1)^2$ $-(6-(1-rv+r))^2)-2-(1)$ $-(1-rv+r)^2)-(1-rv+r)$ $-(1-rv+r)^2)-(1-rv+r)$ -(1-rv+r) -

3-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-

25 2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) フェニル) -1, 3-オキサゾリジン-2-オン、

6-(1-7セチルピロリジン-2-イル)-5-((6-メチルピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

- 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-ピラジン-2-イルピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 6-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-((2'-
- 5 フルオロビフェニルー4ーイル)オキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾール、
 - 3-(4-((6-(1- アセチルピロリジン-2- イル)-2- ピラジン-
 - 2ーイルー1Hーペンズイミダゾールー5ーイル)オキシ)フェニル)ー1,
 - 3-オキサゾリジン-2-オン、
- 10 6-(1-r)セチルピロリジン-2-7ル)-2-ピラジン-2-7ル-5-((6-ピラジン-2-7ルピリジン-3-7ル)オキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、
 - 6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- ((6-(5-メチル-
 - [1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキ
- 15 シ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 - 1-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-

 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(5-メチル-[1,
- 20 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) フェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-r)セチルー5-メチルピロリジンー2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジンー2-イルー1 H-ベンズイミダゾール、
- N-メチル-2-(2-(5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル) フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール-6-イル) ピロリジン-1-イル) -2-オキソエタンアミン、
 - 6-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(メトキシメチル) ピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピラジン-2-イル-1

Hーペンズイミダゾール、

- 5 1-(1-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ペンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン、
 - 1-(1-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジ
- 10 ン-2-イル) -エタノン若しくは
 - 1-(1-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-4-フルオローピロリジン-2-イル)-エタノンである化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。
- 15 また、さらに、本発明は、
 - (20)2型糖尿病の治療、予防及び/又は発症を遅らせるために用いられる 以下の(1)-(3)からなる医薬組成物
 - (1) 前記(1) 乃至(19) のいずれか1つに記載の化合物、
 - (2) 以下の(a) (h) からなる群より選択される1又は2以上の化合物
- 20 (a)他のグルコキナーゼ活性化剤
 - (b) ビスーグアニド
 - (c) PPAR アゴニスト
 - (d) インスリン.
 - (e) ソマトスタチン
- 25 (f) αーグルコシダーゼ 阻害剤
 - (g)インスリン、及び
 - (h) DPP-IV (ジペプチジルペプチダーゼ IV) 阻害剤
 - (3)薬学的に許容される担体や、
 - (21)前記(1)乃至(19)のいずれか1つに記載の化合物又はその薬学

的に許容される塩を有効成分とするグルコキナーゼ活性化剤や、

(22)前記(1)乃至(20)のいずれか1つに記載の化合物又はその薬学的に許容される塩を有効成分とする糖尿病の治療及び/又は予防のための薬剤や、

5 (23) 前記(1) 乃至(20) のいずれか1つに記載の化合物又はその薬学 的に許容される塩を有効成分とする肥満の治療及び/又は予防剤、に関する。

発明を実施するための最良の形態

以下に本明細書において用いられる用語の意味について説明し、本発明に係 10 る化合物についてさらに詳細に説明する。

本明細書において、特に断りがない限り、下記の基としては、以下のものを 具体的に挙げることができる。

「アリール」とは、好ましくは、炭素数6乃至14の炭化水素芳香環を意味 し、例えばフェニル、ナフチル、ピフェニル、アントリル等が挙げられ、これ らのうち、フェニル、ナフチル又はピフェニルが好ましく、フェニルがより好 ましい。

「 C_{2-6} アルケニル」とは、直鎖又は分岐を有する炭素数 2 乃至 6 のアルケニルを意味し、例えば、アリル、2 ープロペニル、1 ープテニル、2 ープテニル、2 ープテニル、1 ーペンテニル等が挙げられる。

「C₃₋₇シクロアルキル」とは、具体的には、例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシル、シクロペプチル等が挙げられる。 「ハロゲン」とは、フッ素、塩素、臭素又はヨウ素を意味する。

- - 「 $-O-C_{1-6}$ アルキル」としては、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ又は t e r t プトキシ等が挙げられる。
- 「-(CH_2) $_{1-6}-OC_{1-6}$ アルキル」としては、例えば、メトキシメチル、 メトキシエチル、プロピルオキシメチル、イソプロピルオキシメチル等が挙げ 10 られる。
 - 「-C(O)-1-6アルキル」としては、例えば、アセチル、エチルカルボニル、イソプロピルカルボニル、プロピルカルボニル等が挙げられる。
 - 「-C (O) OC_{1-6} アルキル」としては、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル又は t e r t プトキシカルボニル等が挙げられる。
- 15 「 $-(CH_2)_{1-6}-NH_2$ 」としては、例えば、アミノメチル、アミノエチル、アミノプロピル等が挙げられる。
 - 「 $-NH-C_{1-6}$ アルキル」としては、例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ又は2-メチルプチルーアミノ等が挙げられる。
- 「 $-N-ジ-(C_{1-6}$ アルキル)」とは、同一又は異なる前記定義の「 C_{1-6} 20 アルキル」とNとが結合した基を意味し、例えば、ジメチルアミノ、エチルプロピルアミノ、2-メチルブチル-1-メチルアミノ等が挙げられる。また、「 $-N-ジ-(C_{1-6}$ アルキル)」中の同一又は異なる C_{1-4} アルキルが窒素原子と一緒になって、環を形成していてもよく、該環の具体例としては、例えば、ピペリジン、ピロリジン等が挙げられる。
- 25 「 $-CH_{3-a}F_a$ 」は、メチル中の1乃至3の水素原子がフッ素原子で置換された基を意味し、例えば、トリフルオロメチル、ジフルオロメチル又はフルオロメチル等が挙げられる。
 - 「 $-OCH_{3-a}F_a$ 」は、前記定義の「 $-CH_{3-a}F_a$ 」と酸素原子とが結合した基を意味し、例えば、トリフルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ又はフル

20

オロメトキシ等が挙げられる。

aは、1乃至3の整数を示す。

本発明に係る化合物について更に具体的に開示するために、式(I-0)、 (I-1)、 (I-1) 、 (I-1) で とおいて用いられる 各種記号について、具体例を挙げて説明する。

本発明に係る式(I-0)

$$\begin{pmatrix}
R^{1} - X_{5} - X_{3} \\
2 - X_{3} \\
(R^{2})_{q}
\end{pmatrix}_{q}$$
(I-0)

で表される化合物について説明する。

 X_5 は、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2-$ 、単結合又は-O-10 C_{1-6} -アルキルを示す。

R¹は、アリールを示すか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有する単環の又は双環の4乃至10員の含窒素複素環を示す。

R¹が示す「アリール」とは、前記定義のアリールと同様の基が挙げられ、フェニル、ナフチル又はピフェニルが好ましく、フェニルがより好ましい。

R¹が示す「窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有する4乃至7員の単環又は9若しくは10員の縮合した複素環」とは、複素環の環構成原子のうちの1乃至4が、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子であり、複素環構成原子の他の原子が炭素原子であって、環全体として4乃至7員環を構成する単環の若しくは9若しくは10員環を構成する双環の脂肪族複素環又は芳香族複素環を意味する。

該複素環内に窒素原子を有する場合には、該窒素原子は、N-オキサイドを 形成していてもよい。

25 該複素環内にヘテロ原子が2又は3有する場合には、これらは同一又は異

なっていてもよい。

該複素環が、脂肪族複素環である場合には、該複素環内に二重結合を1又に 2有していてもよい

該複素環が、脂肪族複素環である場合には、また、該複素環中のメチレンが、 5 窒素原子、硫黄原子又は酸素原子で置き換わっていてもよく、さらに、該硫 原子は、酸化されてスルフェニル又はスルホニルとなっていてもよい。

該複素環としては、例えば、アゼチジニル、チアゾリジニル、ピロリジニル、 ピロリニル、2-ピロリドニル、アゼパニル、2,5-ジオキソピロリジニル、 2-ベンゾオキソリノニル、1,1-ジオキソテトラヒドロチエニル、2,

- 10 4ージオキソイミダゾリジニル、2ーオキソー [1, 3, 4] ー (4ートリンソリニル)、2ーオキサゾリジノニル、5,6ージヒドロウラシリル、1,3ーベンゾジオキソリル、[1, 2, 4] ーオキサジアゾリニル、2ーアザレシクロ [2. 2. 1] ヘプチル、4ーチアゾリドニル、モルホリニノ、2ースキソテトラヒドロフラニル、テトラヒドロフラニル、2,3ージヒドロベンソ
- 15 フラニル、ベンゾチエニル、イソキサゾリル、テトラヒドロピラニル、ピペリジル、1ーオキソー1、3ージヒドロイソインドリル、ピペラジニル、チオモルホリノ、1、1ージオキソチオモルホリノ、テトラヒドロピラニル、1、3ージオキソラニル、ホモピペラジニル、チエニル、イソオキサゾリル、イミダゾリル、ピロリル、チアゾリル、チアジアゾリル、イソチアゾリル、[1、
- 20 2, 4] -トリアゾリル、[1, 2, 3] -トリアゾリル、ピラニル、イント リル、ピリミジニル、チアゾリル、ピラジニル、ピリダジニル、ピリジル、 4-ピリドニル、キノリル又はイソキノリニルが挙げられる。

これらのうち、4乃至7員の単環の複素環としては、具体的には、例えば、 アゼチジニル、イソキサゾリル、ピロリジニル、2-ピロリドニル、2,5-ジオキソピロリドニル、モルホリノ、テトラヒドロフラニル、アゼパニル、ヒ ペリジル、ピペラジニル、チオモルホリノ、テトラヒドロピラニル、イミダン リル、トリアゾリル、オキサジアゾリル、テトラゾリル、ピラゾリル、イント リル、チアゾリル、チアジアゾリル、ピラジニル、ピリダジニル又はピリジル 等が挙げられる。 これらのうち、4乃至7員の単環の脂肪族複素環としては、具体的には、例 えば、アゼチジニル、ピロリジニル、ピペリジノ、ピペリジニル、アゼパニル、 ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ、ホモピペラジニル、イミダゾリ ジニル、ピラゾリジニル等が挙げられる。

- 5 これらのうち、5又は6員の単環の芳香族複素環としては、具体的には、例 えば、ピロリル、フリル、チエニル、ピラゾリル、イソキサゾリル、イソチア ゾリル、イミダゾリル、オキサゾリル、チアゾリル、トリアゾリル、オキサジ アゾリル、チアジアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジ ニル、ピリダジニル等が挙げられる。
- これらのうち、9又は10員の縮合した複素環としては、具体的には、例えば、ベンゾフラニル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾチオフェニル、ペンゾチア ゾリル、ベンゾイソチアゾリル、ベンゾオキサゾリル、ベンゾイソオキサゾリル、ピリドイミダゾリル、キノリル、イソキノリル、キノキサリニル、キナゾリニル、フタラジニル、シンノリニル、インドリル、インダゾリル、プリニル、インドリジニル、イソインドリル、プテリジニル又はナフチリジニル等が挙げられる。

該複素環としては、該複素環構成原子の少なくとも 1 つが窒素原子である 4 乃至 7 員の単環の脂肪族複素環又は 5 若しくは 6 員の芳香族複素環が好ましい。 R^1 は、 1 乃至 3 の R^4 で置換されていてもよい。

- 20 ここで、 R^4 は、それぞれ独立して、 $-C_{1-6}$ アルキル(該アルキルは、同一 又は異なる、1乃至 3 のヒドロキシ、ハロゲン、-OC(O) $-C_{1-6}$ アルキル (該アルキルは1乃至 3 のハロゲンで置換されていてもよい)又は $-OC_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい)、
 - -C₃₋₈シクロアルキル、
- 25 $-C_{2-6}$ アルケニル、
 - -C (O) -N (R⁵¹) R⁵²,
 - -S (O) $_{2}-N$ (R⁵¹) R⁵²
 - $-O-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン又はN(R^{51}) R^{52} で置換されていてもよい)、

- $-S(O)_{0-2}-C_{1-6}PN+N$
- -C (O) $-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン、アミノ、CN、ヒドロキシ、 $-O-C_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、-OC (O) $-C_{1-6}$ アルキル、+ル、-N (C_{1-6} アルキル)C (O) $O-C_{1-6}$ アルキル、フェニル、-N (R^{51}) R^{52} 、-NH-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N (C_{1-6} アルキル)-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル又は-NH-S (O) $_{0-2}C_{1-6}$ アルキルで置換され
 - -C (O) $-C_{3-8}$ シクロアルキル、
 - -C(S)-C₁₋₆アルキル、
- 10 -C(O)-O-C₁₋₆アルキル、
 - (CH₂) ₀₋₄ N (R⁵³) C (O) R⁵⁴,
 - $-N (R^{53}) -C (O) -O -R^{54}$
 - -C(O)-アリール(該アリールは、ハロゲンで置換されていてもよい)、
 - -C(O)-芳香族複素環、
- 15 C(O)-複素環、

ていてもよい)、

複素環(該複素環は、 $-C_{1-6}$ アルキル(該 $-C_{1-6}$ アルキルは、ハロゲン又は $-O-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい))、

フェニル(該フェニルは、ハロゲン、 $-C_{1-6}$ アルキル、 $-O-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい)、

20 ハロゲン、CN、ホルミル、COOH、アミノ、オキソ、ヒドロキシ、ヒドロ キシアミジノ又は二トロを示す。

R⁴が示す「ハロゲン」とは、前記定義と同様の基を意味する。

1-ジメチルブチル、1,2-ジメチルブチル、2,2-ジメチルブチル、1,

3-ジメチルプチル、2, 3-ジメチルプチル、3, 3-ジメチルプチル、
<math>1-xチルプチル、2-xチルプチル、1, 2, 2-トリメチルプロピル、 1-xチルー2-メチルプロピル等が挙げられる。

該「 $-C_{1-6}$ アルキル」は、1万至3のヒドロキシ、ハロゲン、-OC5 (O) $-C_{1-6}$ アルキル(該アルキルは、1万至3のハロゲンで置換されていてもよい)又は $-O-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい。

該「 $-C_{1-6}$ アルキル」が、上記置換基を2又は3有する場合には、これらは、同一又は異なっていてもよい。

該置換基のハロゲンとは、前記定義のハロゲンと同様の基が挙げられる。

10 該置換基の $-OC(O)-C_{1-6}$ アルキルとしては、例えば、メチルカルボニルオキシ、エチルカルボニルオキシ、イソプロピルカルボニルオキシ等が挙げられる。

該置換基の $-OC(O)-C_{1-6}$ アルキルは、前記定義のNロゲン原子で1乃至3置換されていてもよい。

 R^4 が示す「-S (O) $_{0-2}-C_{1-6}$ アルキル」とは、-S (O) $_{0-2}-$ と前記 定義の $-C_{1-6}$ アルキルとが結合した基を意味し、例えば、-S-エチル、-S-メチル、-S-イソプロピル、-S-プロピル、-S (O) $_2-$ メチル、-S (O) $_2-$ メチル、-S (O) $_3-$ エチル等が挙げられる。

該「-S(O) $_{0-2}-C_{1-6}$ アルキル」中の $-C_{1-6}$ アルキルは、ヒドロキシで置換されていてもよい。

 R^4 が示す「 $-C_{3-8}$ シクロアルキル」としては、前記定義と同様の基が挙げられる。

25 R^4 が示す「 $-C_{2-6}$ アルケニル」としては、前記定義と同様の基が挙げられる。

 R^4 が示す「C (O) N (R^{51}) R^{52} 」とは、置換された又は無置換のカルバモイル基を意味するか、或いは、N 、 R^{51} 及び R^{52} が一緒になって形成する4万至7員の脂肪族複素環とカルボニルとが結合した基を意味する。

R⁴が示す「C (O) N (R⁵¹) R⁵²」のうち、置換された又は無置換の置換 カルバモイルとしては、例えば、カルバモイル、メチルカルバモイル、エチル カルバモイル、イソプロピルカルバモイル、プロピルカルバモイル、エチルメ チルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、イソプロピルメチルカルバモイル、 ジイソプロピルカルバモイル、ジエチルカルバモイル等が挙げられる。

 R^4 が示す「C (O) N (R^{51}) R^{52} 」のうちのN、 R^{51} 及び R^{52} が一緒になって形成する4乃至7員の脂肪族とは、具体的には、例えば、アゼチジニル、ピロリジニル、ピペリジノ、ピペラジニル、モルホリノ等が挙げられる。したがって、C (O) N (R^{51}) R^{52} としては、アゼチジン-1 - カルボニル、ピロリジン-1 - カルボニル、ピペリジン-1 - カルボニル、ピペラジン-1 - カルボニル、モルホリン-1 - カルボニル、モルホリン-1 - カルボニル等が挙げられる。

 R^4 が示す「-C (O) $-O-C_{1-6}$ アルキル」としては、前記定義の「-C (O) $-O-C_{1-6}$ アルキル」と同様の基が挙げられる。

 R^4 が示す「 $-O-C_{1-6}$ アルキル」としては、前記定義の「 $-O-C_{1-6}$ ア ルキル」と同様の基が挙げられる。

| 該 $-O-C_{1-6}$ アルキルは、ハロゲン又はN(R 51) R 52 で置換されていてもよい。

 R^4 が示す「-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル」としては、前記定義の「-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル」と同様の基が挙げられる。

該「-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル」は、ハロゲン、アミノ、 $-CH_{3-a}F_a$ 、CN、ヒドロキシ、 $-O-C_{1-6}$ アルキル、-O-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N- (C $_{1-6}$ アルキル)-C (O) $O-C_{1-6}$ アルキル、-NH-C (O) $O-C_{1-6}$ アルキル、フェニル、-N (R $_{51}$) R $_{52}$ 、-NH-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N- (C $_{1-6}$ アルキル)-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N- (C $_{1-6}$ アルキル)-C (O) $-C_{1-6}$ アルキル ルスは-NH-S (O) $_{0-2}-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい。

該置換基の「ハロゲン」としては、前記定義のハロゲンと同様の基が挙げられる。

該置換基の「 $-CH_{3-a}F_a$ 」としては、前記定義の「 $-CH_{3-a}F_a$ 」と同様の基が挙げられる。

該置換基の「 $-O-C_{1-6}$ アルキル」としては、前記定義の「 $-O-C_{1-6}$ アルキル」と同様の基が挙げられる。

該置換基の $[-O-C(O)-C_{1-6}$ アルキル」としては、前記 $[-O-C(O)-C_{1-6}]$ アルキル」と同様の基が挙げられる。

5 該置換基の「 $-N-(C_{1-6}$ アルキル) $-C(O)O-C_{1-6}$ アルキル」とは、 $-N-(C_{1-6}$ アルキル)-と前記 $-C(O)O-C_{1-6}$ アルキルとが結合した基を意味し、具体的には、例えば、-N(Me)-C(O)O-tert

該置換基の「-NH-C (O) $O-C_{1-6}$ アルキル」とは、-NH-と前記-10 C (O) $O-C_{1-6}$ アルキルとが結合した基を意味し、具体的には、例えば、-NH-C (O) O-メチル、-NH-C (O) O-エチル、-NH-C (O) O-イソプロピル-NH-C (O) -プロピル等が挙げられる。

該置換基の「-N (R^{51}) R^{52} 」としては、前記「-N (R^{51}) R^{52} 」と同様の基が挙げられる。

15 該置換基の「-NH-C(O) $-C_{1-6}$ アルキル」とは、-NH-C(O)-と前記定義の $-C_{1-6}$ アルキルとが結合した基を意味し、具体的には、例えば、-NH-C(O)-メチル、<math>-NH-C(O)-エチル、<math>-NH-C(O)-イソプロピル、<math>-NH-C(O)-プロピル等が挙げられる。

該置換基の「 $-N-(C_{1-6}$ アルキル) $-C(O)-C_{1-6}$ アルキル」と 20 は、 $-N-(C_{1-6}$ アルキル-C(O)-E前記定義の $-C_{1-6}$ アルキルとが結合した基を意味し、具体的には、例えば、-N(メチル)-C(O)-メチル、-N(メチル)-C(O)-エチル、<math>-N(Xチル)-C(O)-Xプロピル、-N(Xチル)-C(O)-Xチル等が挙げられる。

25 該置換基の-NH-S(O) $_{0-2}-C_{1-6}$ アルキルとは、-NH-と前記-S (O) $_{0-2}-C_{1-6}$ アルキルとが結合した基を意味し、具体的には、例えば、-NH-S (O) $_{2}-$ メチル、-NH-S (O) $_{2}-$ エチル、-NH-S (O) $_{2}-$ イソプロピル等が挙げられる。

 C_{1-6} アルキル上に前記置換基を有していてもよい「-C(O) $-C_{1-6}$ アル

キル」としては、具体的には、例えば、フルオロメチルカルボニル、2, 2, 2-トリフルオロエチルカルボニル、シアノメチルカルボニル、ヒドロキシメチルカルボニル、2-ヒドロキシエチルカルボニル、メトキシメチルカルボニル、アミノメチルカルボニル、N-メチルアミノカルボニル、2-フェニルエチルカルボニル等が挙げられる。

 R^4 が示す「-C (S) $-C_{1-6}$ アルキル」とは、-C (S) -と前記定義の「 $-C_{1-6}$ アルキル」とが結合した基を意味し、具体的には、例えば、-C (S) -メチル、-C (S) -エチル、-C (S) -イソプロピル、-C (S) -プロピル等が挙げられる。

10 R^4 が示す「 $-(CH_2)_{0-4}-N(R^{53})-C(O)-R^{54}$ 」において、 R^5 3 は、水素原子又は $-C_{1-6}$ アルキルを意味し、 R^{54} は、 $-C_{1-6}$ アルキルを意味するか、或いは、「 $-(CH_2)_{0-4}-N(R^{53})-C(O)-R^{54}$ 」中の $-N(R^{53})-C(O)-R^{54}$ において、 $-N-C(O)-ER^{53}$ 及び R^{54} のアルキルが一緒になって形成する 4 乃至 7 員の含窒素脂肪族複素環(該複素環は、オキソで置換されていてもよく、また、環内に二重結合を 1 又は 2 有していてもよい)を意味する。

 R^{53} が水素原子又は $-C_{1-6}$ アルキルであり、かつ、 R^{54} は、 $-C_{1-6}$ アルキルである場合の「 $-(CH_2)_{0-4}$ -N(R^{53}) $-C(O)_{-R^{54}}$ 」としては、具体的には、例えば、 $-CH_2$ -NH $-C(O)_{-}$ ンチル、 $-CH_2$ -NH $-C(O)_{-}$ ンチル、 $-CH_2$ -NH $-C(O)_{-}$ イソプロピル、 $-CH_2$ -NH $-C(O)_{-}$ イソプロピル、 $-CH_2$ -NH $-C(O)_{-}$ イソプロピル、 $-CH_2$ -NH $-C(O)_{-}$ メチル、 $-CH_2$ -N(メチル) $-C(O)_{-}$ メチル、 $-CH_2$ -N(スチル) $-C(O)_{-}$ メチル、 $-CH_2$ -N (エチル) $-C(O)_{-}$ メチル、 $-CH_2$ -N (スチル) $-C(O)_{-}$ スチル、 $-CH_2$ -N (スチル、 $-CH_2$ -N (スチル) $-C(O)_{-}$ スチル等 が挙げられる。

-N-C (O) $-とR^{53}$ 及び R^{54} の C_{1-6} -アルキルが一緒になって4乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該複素環は、オキソで置換されていてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有していてもよい)を形成する場合の「- (C H_2) $_{0-4}$ -N (R^{53}) -C (O) -R 54 」としては、具体的には、例えば、式

(IV)

で表される基等が挙げられる。

5

 R^4 が示す「-N (R^{55}) -C (O) $-O-R^{56}$ 」において、 R^{55} は、水素原子又は $-C_{1-6}$ アルキルを意味し、 R^{56} は、 $-C_{1-6}$ アルキルを意味するか、或いは、「-N (R^{55}) -C (O) $-O-R^{56}$ 」中の-N (R^{55}) -C (O) $-O-R^{56}$ において、-N-C (O) $-O-ER^{55}$ 及び R^{56} のアルキルが一緒になって形成する4万至7員の含窒素脂肪族複素環を意味する。

 R^{55} が水素原子又は $-C_{1-6}$ アルキルであり、かつ、 R^{56} は、 $-C_{1-6}$ アルキ 10 ルである場合の「-N(R^{55})-C(O) $-O-R^{56}$ 」としては、具体的には、例えば、-NH-C(O)-O-メチル、<math>-NH-C(O)-O-エチル、<math>-NH-C(O)-O-Tロピル、-NH-C(O)-O-Tロピル、-NH-C(O)-O-Tロピル、-NH-C(O)-O-Tロピル、-NH-C(O)-O-Xチル等が挙げられる。

15 -N-C(O) -O-とR⁵⁵及びR⁵⁶のC₁₋₆-アルキルが一緒になって4
 乃至7員の含窒素脂肪族複素環を形成する場合の「-N(R⁵³)-C(O)-R⁵⁴」としては、具体的には、例えば、式(V)

(V)

で表される基等が挙げられる。

R⁴が示す「-C(O)-アリール」とは、カルボニルと前記定義のアリールとが結合した基を意味し、具体的には、例えば、ベンゾイル、ナフチルカルボニル等が挙げられる。

また、該「-C(O)-アリール」中のアリールは、前記定義のハロゲン原子で、1乃至3置換されていてもよい。

該置換基のハロゲンが、2又は3存在する場合には、これらは、同一又は異 なっていてもよい。

10 R⁴が示す「-C(O)-芳香族複素環」とは、カルボニルと前記定義の5若しくは6員の単環の芳香族複素環又は9若しくは10員の双環の芳香族複素環とが結合した基を意味し、具体的には、例えば、-C(O)-ピロリル、-C(O)-フリル、-C(O)-チェニル、-C(O)-、-C(O)-ピラゾリル、-C(O)-イソキサゾリル、-C(O)-イソチアゾリル、-C(O)-イミダゾリル、-C(O)-オキサゾリル、-C(O)-チアゾリル、-C(O)-トリアゾリル、-C(O)-オキサジアゾリル、-C(O)-ピリジル、-C(O)-ピラジニル、-C(O)-ピリジル、-C(O)-ピラジニル、-C(O)-ピリジンニル等が挙げられる。

R *が示す「-C(O)-芳香族複素環」とは、カルポニルと前記定義の4乃至7員の単環の脂肪族複素環とが結合した基を意味し、具体的には、具体的には、例えば、-C(O)-アゼチジニル、-C(O)-ピロリジニル、-C(O)-ピペリジノ、-C(O)-ピペリジニル、-C(O)-アゼパニル、-C(O)-ピペラジニル、-C(O)-モルホリノ、-C(O)-チオをルホリノ、-C(O)-ホモピペラジニル、-C(O)-イミダゾリジニをルホリノ、-C(O)-オミダゾリジニ

ル、-C(O)-ピラゾリジニル等が挙げられる。

R⁴が示す「複素環」とは、R¹が示す「複素環」と同様の基が挙げられる。

また、該複素環は、 $-C_{1-6}$ -アルキル、ハロゲン又は $-O-C_{1-6}$ -アルキルで1乃至3置換されていてもよい。

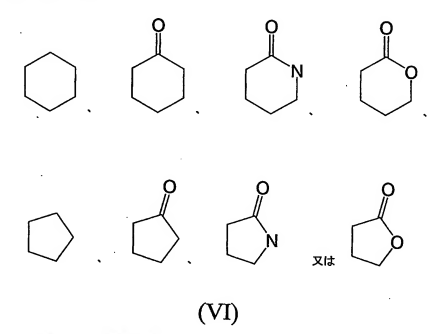
5 該置換基が2又は3存在する場合には、これらは、同一又は異なっていても よい。

該置換基の $-C_{1-6}$ -アルキル、ハロゲン及び $-O-C_{1-6}$ -アルキルは、それぞれ、前記定義のものと同様の基が挙げられる。

R⁴が示す「ハロゲン」としては、前記定義の「ハロゲン」と同様の基が挙げ 10 られる。

 R^4 が示す「フェニル」は、ハロゲン、 $-C_{1-6}$ アルキル又は $-O-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい。

 R^1 が置換基として R^4 を2又は3有している場合には、同一又は異なる2つの R^4 が一緒になって、4乃至6 員環を形成していてもよく、具体的には、例えば、式(VI)



で表される基等が挙げられる。

 $-X_5$ -は、-O-、-S-、-S(O) -、-S(O) $_2$ -、単結合又は-O-C $_{1-6}$ アルキルを示す。

 $-X_5$ -としては、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2$ -又は単結合である場合が好ましい。

 $R^1 - X_5 - ($ 該 R^1 は、1万至3の前記の R^4 で置換されていてもよい。)とし ては、具体的には、例えば、フェニルスルファニル、フェノキシ、ベンジルオ キシ、フェネチルオキシ、2-シアノフェノキシ、3-シアノフェノキシ、 5 4-シアノフェノキシ、2-シアノ-6-フルオロフェノキシ、2-カルバモ **イルフェノキシ、3-カルバモイルフェノキシ、4-カルバモイルフェノキシ、** 2-フルオロー6-カルバモイルフェノキシ、2-メチルカルバモイルフェノ キシ、3-メチルカルバモイルフェノキシ、4-メチルカルバモイルフェノキ 10 シ、2-ジメチルカルバモイルフェノキシ、3-ジメチルカルバモイルフェノ キシ、4-ジメチルカルバモイルフェノキシ、2-メトキシ-フェノキシ、 3-メトキシフェノキシ、4-メトキシフェノキシ、4-メトキシメチルフェ ノキシ、2-イソプロピルフェノキシ、3-イソプロピルフェノキシ、4-イ ソプロピルフェノキシ、2-メチルフェノキシ、3-メチルフェノキシ、4-メチルフェノキシ、2-エチルフェノキシ、3-エチルフェノキシ、4-エチ 15 ルフェノキシ、2-アセチルフェノキシ、3-アセチルフェノキシ、4-アセ **チルフェノキシ、2ーメタンスルホニルーフェノキシ、3ーメタンスルホニル** フェノキシ、3-クロロー4-メタンスルホニルフェノキシ、4-メタンスル ホニルフェノキシ、2-エタンスルホニルフェノキシ、3-エタンスルホニル 20 フェノキシ、4-エタンスルホニルフェノキシ、2-メトキシカルボニルフェ ノキシ、3-メトキシカルボニルフェノキシ、4-メトキシカルボニルフェノ キシ、2-エトキシカルボニルフェノキシ、3-エトキシカルボニルフェノキ シ、4-エトキシカルボニルフェノキシ、2-ヒドロキシフェノキシ、3-ヒ ドロキシフェノキシ、4-ヒドロキシフェノキシ、2-ヒドロキシメチルフェ ノキシ、3-ヒドロキシメチルフェノキシ、4-ヒドロキシメチルフェノキシ、 25 2-ヒドロキシエチルフェノキシ、3-ヒドロキシエチルフェノキシ、4-ヒ ドロキシエチルフェノキシ、2-ホルミルフェノキシ、3-ホルミルフェノキ シ、4-ホルミルフェノキシ、2-(1-ヒドロキシエチル)フェノキシ、 3-(1-ヒドロキシエチル)フェノキシ、4-(1-ヒドロキシエチル)

フェノキシ、2,3-ジフルオロフェノキシ、2,5-ジフルオロフェノキシ、 2, 4-ジフルオロフェノキシ、2, 6-ジフルオロフェノキシ、2-フルオ ロフェノキシ、3-フルオロフェノキシ、4-フルオロフェノキシ、2-ジー フルオロメトキシフェノキシ、3-ジフルオロメトキシフェノキシ、4-ジフ ルオロメトキシフェノキシ、2-トリフルオロメトキシフェノキシ、3-トリ フルオロメトキシフェノキシ、4-トリフルオロメトキシフェノキシ、2-**(1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、3-(1H-テトラゾール-**5-イル)フェノキシ、4-(1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、 **4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、2-(オキ** 10 サジアゾールー3ーイル)フェノキシ、3ー(オキサジアゾールー3ーイル) フェノキシ、4- (オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、2- (5-メ チルオキサジアゾールー3ーイル)フェノキシ、3-(5-メチルオキサジア ゾールー3-イル)フェノキシ、4-(5-メチルオキサジアゾール-3-イ ル) フェノキシ、2-メトキシフェニルスルファニル、3-メトキシフェニル スルファニル、4-メトキシフェニルスルファニル、2-メトキシフェニルメ 15 **チルスルファニル、3-メトキシフェニルメチルスルファニル、4-メトキシ** フェニルメチルスルファニル2-(5-オキソー4,5-ジヒドロー[1,2,: 4] オキサジアゾールー3ーイル)フェノキシ、3-(5-オキソー4,5-ジヒドロー [1, 2, 4] オキサジアゾールー3-イル) フェノキシ、4-(5-オキソー4, 5-ジヒドロー[1, 2, 4]オキサジアゾールー3ーイ 20 ル)フェノキシ、2-(N-ヒドロキシアミジノ)フェノキシ、3-(N-ヒ ドロキシアミジノ)フェノキシ、4-(N-ヒドロキシアミジノ)フェノキシ、 2 '-フルオロビフェニル-4-イルオキシ、ピリジン-2-イルスルファニ ル、ピリジン-3-イルスルファニル、ピリジン-4-イルスルファニル、ピ リジンー4ーイルスルホニルアミノピリジン-2-イルオキシ、ピリジン-25 2-イルオキシ、ピリジン-3-イルオキシ、ピリジン-4-イルオキシ、 2-メトキシピリジン-3-イルオキシ、2-メトキシピリジン-4-イルオ キシ、6-メトキシピリジン-3-イルオキシ、6-メトキシピリジン-2-イルオキシ、3-メトキシピリジン-2-イルオキシ、4-メトキシピリジ

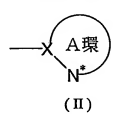
ン-2-イルオキシ、5-メトキシピリジン-2-イルオキシ、6-メトキシ . _ メチルピリジン-3-イルオキシ、2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イ ルオキシ、4-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ、6-メチルピ リジン-2-イルスルファニル、5-メチルピリジン-2-イルスルファニル、 4 -メチルピリジン-2-イルスルファニル、3-メチルピリジン-2-イル スルファニル、4-シアノーピリジン-3-イルオキシ、6-シアノーピリジ ンー3-イルオキシ、4-ジメチルカルバモイル-ピリジン-3-イルオキシ、 6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ、6-エタンスルホニルー **、 ピリジン-3-イルオキシ、4-メタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキ** 10 **- シ、2-シアノーピリジン-3-イルオキシ、2-ジメチルカルバモイル-ピ** リジンー3-イルオキシ、2-メタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ、 - 2 - メチルピリジン - 3 - イルスルファニル、 2 - クロロピリジン - 3 - イル オキシ、6-アセチルアミノーピリジン-3-イルオキシ、2-オキソー2 H-[1, 3'] ビピリジン-6'-イルオキシ、4-メチルピリジン-3-15 イルスルファニル、5-メチルピリジン-3-イルスルファニル、6-メチル ピリジンー3ーイルスルファニル、2ーメチルピリジンー4ーイルスルファニ ル、3-メチルピリジン-4-イルスルファニル、4-メチルピリジン-3-イルスルホニル、5-メチルピリジン-3-イルスルホニル、6-メチルピリ ジンー3ーイルスルホニル、2ーメチルピリジンー3ーイルスルホニル、3ー メチルピリジン-2-イルスルホニル、4-メチルピリジン-2-イルスルホ 20 ニル、5-メチルピリジン-2-イルスルホニル、6-メチルピリジン-2-イルスルホニル、2-オキソ-1,2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ、 1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ、1-エチルー2ーオキソー1,2ージヒドロピリジンー3ーイルオキシ、5ーブロ モピリジン-2-イルオキシ、6-(5-メチル-[1, 2, 4]オキサジア 25 - ゾールー3-イル-ピリジン)-3-イルオキシ、6-([1,2,4]オキ サジアゾールー3-イルーピリジン)-3-イルオキシ、1H-イミダゾー ルー2ーイルスルファニル、1ーメチルー1Hーイミダゾールー2ーイルスル ファニル、4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル、4-

メチルー4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3ーイルスルファニル、6- . (2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル) ピリジン-3-イルオキシ、 5-(2-オキソーオキサジアゾリジン-3-イル)ピリジン-2-イルオキ シ、6-ピラジン-2-イルーピリジン-3-イルオキシ、1-アセチルピロ リジン-2-イル、2-アセチルピロリジン-1-イル、1-アセチル-3-5 フルオローピロリジンー2ーイル、1ーアセチルー5ーメチルーピロリジンー 2-イル、1-アセチルピペリジン-2-イル、1-エチルカルボニルーピロ リジン-2-イル、2-エチルカルボニルピロリジン-1-イル、1-エチル カルボニルーピペリジンー2ーイル、1-n-プロピルカルボニルーピロリジ 10 ンー2-イル、2-n-プロピルカルボニル-ピロリジン-2-イル、1nープロピルカルボニルーピペリジンー 2 ーイル、1 ーイソプロピルーピロリ ジン-2-イル、2-イソプロピルーピロリジン-1-イル、1-イソプロピ ルーピペリジンー2-イル、1-ヒドロキシエチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-ヒドロキシエチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-ヒ ドロキシエチルカルボニルーピペリジンー2ーイル、1ーヒドロキシメチルカ 15 ルポニルーピロリジンー2-イル、2-ヒドロキシメチルカルボニルーピロリ ジンー1-イル、1-ヒドロキシメチルカルポニル-ピペリジン-2-イル、 1-メトキシメチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-メトキシメチル カルボニルーピロリジン-1-イル、1-メトキシメチルカルボニル-ピペリ ジンー2-イル、1-エトキシメチルカルボニル-ピロリジン-2-イル、 20 2-エトキシメチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-エトキシメチル カルボニルーピペリジンー2ーイル、1ーメチルピロリジンー2ーイル、2ー メチルピロリジン-1-イル、1-メチルピペリジン-2-イル、1-エチル ピロリジン-2-イル、2-エチルピロリジン-1-イル、1-エチルピペリ ジンー2ーイル、1ーフェニルカルボニルーピロリジンー2ーイル、2ーフェ 25 ニルカルボニルーピロリジンー1-イル、1-フェニルカルボニルーピペリジ **_ ンー2ーイル、1-フェネチルカルボニルーピロリジンー2ーイル、2-フェ** |ネチルカルボニルーピロリジンー1-イル、1-フェネチルカルボニルーピペ リジンー2-イル、1-ベンジルカルボニル-ピロリジン-2-イル、2-ベ

ンジルカルボニル-ピロリジン-1-イル、1-ペンジルカルボニル-ピペリ ジンー2ーイル、1ージメチルアミノメチルカルポニルーピロリジンー2ーイ ル、2-ジメチルアミノメチルカルボニル-ピロリジン-1-イル、1-ジメ **チルアミノメチルカルボニルーピペリジン-2-イル、1-メチルアミノメチ** ルカルボニルーピロリジンー2ーイル、2-メチルアミノメチルカルボニルー ピロリジン-1-イル、1-メチルアミノメチルカルボニルーピペリジン-2-イル、1-シクロヘキシルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-シク ロヘキシルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-シクロヘキシルカルボニ ルーピペリジンー2ーイル、1ーシクロペンチルカルボニルーピロリジンー 2-イル、2-シクロペンチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-シク 10 ロペンチルカルボニルーピペリジン-2-イル、1-(1-メチル-3-オキ ソプチルカルボニル)-ピロリジン-2-イル、2-(1-メチル-3-オキ ソプチルカルボニル)ーピロリジン-1-イル、1-(1-メチル-3-オキ ソブチルカルボニル)-ピペリジン-2-イル、1-メタンスルホニル-ピロ リジンー2ーイル、2ーメタンスルホニルーピロリジン-1ーイル、1ーメタ 15 ンスルホニルーピペリジンー2ーイル、1-エタンスルホニルーピロリジンー 2-イル、2-エタンスルホニルーピロリジン-1-イル、1-エタンスルホ ニルーピペリジンー2ーイル、1ーイソプロピルスルホニルーピロリジンー 2ーイル、2ーイソプロピルスルホニルーピロリジン-1-イル、1-イソプ ロピルスルホニルーピペリジンー2ーイル、1ーカルバモイルーピロリジンー 20 2-イル、2-カルバモイルーピロリジン-1-イル、1-カルバモイルーピ ペリジン-2-イル、1-カルバモイルメチル-ピロリジン-2-イル、2-カルバモイルメチルーピロリジン-1-イル、1-カルバモイルメチルーピペ リジンー2-イル、1-カルバモイルエチルーピロリジン-2-イル、2-カ ルバモイルエチルーピロリジン-1-イル、1-カルバモイルエチルーピペリ 25 ジンー2ーイル、1ー(ピロリジンー2ーイルカルボニル)ピロリジンー2ー イル、2-(ピロリジン-2-イルカルボニル)ピロリジン-1-イル、1-(ピロリジン-2-イルカルボニル) -ピペリジン-2-イル、1-(ピリミ ジニルー2ーイル)ピロリジンー2ーイル、2-(ピリミジニルー2-イル)

ピロリジン-1-イル、1-(ピリミジニル-2-イル)ピペリジン-2-イー ル、1-(ピラジニル-2-イル)ピロリジン-2-イル、2-(ピラジニ ルー2ーイル) ピロリジン-1ーイル、1-(ピラジニル-2-イル) ピペリ ジン-2-イル、1-(ピリジル-2-イル)ピロリジン-2-イル、2-(ピリジル-2-イル)ピロリジン-1-イル、1-(ピリジル-2-イル) ピペリジン-2-イル、1-(ピリジル-3-イル)ピロリジン-2-イル、 2-(ピリジルー3-イル)ピロリジン-1-イル、1-(ピリジルー3-イ ル) ピペリジンー2ーイル、1ートリフルオロメチルカルボニルーピロリジ ン-2-イル、2-トリフルオロメチルカルボニル-ピロリジン-1-イル、 1-トリフルオロメチルカルボニルーピペリジン-2-イル、1-(2-ヒド 10 ロキシアセチル) ピロリジン-2-イル、2-(2-ヒドロキシアセチル) ピ ロリジン-1-イル、1-(2-ヒドロキシアセチル) ピペリジン-2-イル、 1-(2-メチルアミノアセチル)ピロリジン-2-イル、2-(2-メチル アミノアセチル)ピロリジン-1-イル、1-(2-メチルアミノアセチル) ピペリジンー2ーイル、1-(2-ジメチルアミノアセチル)ピロリジンー 2-イル、2-(2-ジメチルアミノアセチル)ピロリジン-1-イル、1-(2-ジメチルアミノアセチル) ピペリジン-2-イル、1-n-プロピルア ミノアセチルーピロリジンー2-イル、2-n-プロピルアミノアセチルーピ ロリジン-1-イル、1-n-プロピルアミノアセチルーピペリジン-2-イ - ル、1-イソプロピルアミノアセチル-ピロリジン-2-イル、2-イソプロ 20 ピルアミノアセチルーピロリジン-1-イル、1-イソプロピルアミノアセチ ルーピペリジンー2-イル等が挙げられる。

A環は、式(II)



25 で表される窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1万至3有していてもよい(式II中のN*で表される窒素原子は

除く)、5乃至6員の含窒素芳香族複素環を示すか、或いは該5乃至6員の芳 香族複素環とフェニル又はピリジルとが縮合した基を意味する。

Xは、炭素原子又は窒素原子を示す。

5 乃至 6 員の含窒素芳香族複素環である場合のA環としては、より具体的には、例 えば、チアゾリル、イミダゾリル、イソチアゾリル、チアジアゾリル、トリアゾリル、オキサゾリル、オキサジアゾリル、イソキサゾリル、ピラジニル、ピリジル、ピリダジニル、ピラゾリル、ピリミジニル等が挙げられ、こられのうち、チアゾリル、チアジアゾリル、イソキサゾリル、ピラジニル、ピリジル、ピリダジニル、トリアゾリル 又はピラゾリルが好ましく、ピリジル、ピラジニル、チアゾリル、チアジアゾリル、

10 イソキサゾリル又はピラゾリルがより好ましい。

5 乃至 6 員の含窒素芳香環とフェニル又はピリジルとが縮合した双環である場合のA環としては、より具体的には、例えば、インドリル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾオキサゾリル、ピリドチアゾリル又はベンゾチアゾリルが挙げられる。

15 A環としては、5乃至6員の含窒素芳香族複素環が好ましい。

また、該A環は、前記記載のR³で示される置換基を該環内に1又は2有していてもよく、A環上の置換基が2存在する場合には、これらは同一又は異なっていてもよい。

R³としては、具体的には、例えば、メチル、エトキシ、ヒドロキシメチル、 20 メトキシカルボニル、メトキシメチル、アミノメチル、シアノ、アセチル、 フッ素、塩素、臭素又はジフルオロメチル等が挙げられる。

以上より、A環(該A環は、R 3 で1乃至3置換されていてもよい)としては、より具体的には、例えば、3H-1ミダゾール-4-1ル、1H-1ミダゾール-2-1ル、[1, 2, 4]トリアゾール-3-1ル、[1, 2, 3]トリアゾール-4-1ル、ピラゾール-11ーイル、ピリジン-2-11ル、ピラジン-2-11ル、オキサゾール-2-11ル、オキサゾール-4-11ル、[1, 2, 4]5アジアゾール-5-11ル、[1, 2, 4]5アジアゾール-3-11ル、[1, 2, 4]7アジアゾール-3-11ル、[1, 2, 4]7ル、[1, 2, 4]7ルの[1, 2, 4]

ゾールー3ーイル、イソキサゾールー3ーイル、4ーメチルーチアゾールー2ーイル、4ーヒドロキシメチルーチアゾールー2ーイル、4ーメトキシカルボニルーチアゾールー2ーイル、4ーメトキシメチルーチアゾールー2ーイル、4ーアミノメチルーチアゾールー2ーイル、4ーシアノーチアゾールー2ーイル、4ーシアノーチアゾールー2ーイル、4ーシアノーチアゾールー2ーイル、4ーシアノーチアゾールー2ーイル、インダゾールー2ーイル、4ーメチルーイミダゾールー2ーイル、4ーメトキシカルボニルーイミダゾールー2ーイル、イソチアゾールー3ーイル、4ーヒドロキシメチルーイソチアゾールー3ーイル、 $\begin{bmatrix}1,3,4\end{bmatrix}$ チアジアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,3,4\end{bmatrix}$ チアジアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー3ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー3ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー3ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー3ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー1 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ トリアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,2,4\end{bmatrix}$ チアジアゾールー2ーイル、 $\begin{bmatrix}1,3,4\end{bmatrix}$ チアジアゾー

20 3-イル、5-メチルカルボニルーイソキサゾール-3-イル、5-クロローイソキサゾール-3-イル、5-アミノメチルーイソキサゾール-3-イル、4メチル-1H-ピラゾール-3-イル、ピリミジン-2-イル、ピリミジン-4-イル、ピリダジン-3-イル、6-メチルーピリダジン-3-イル、2-メチルーチアゾール-4-イル、チアゾロ[5,4-b]ピリジン-2-イル、3-メチルー[1,2,4]チアジアゾリル-5-イル、1-メチルー

25 イル、3-メチルー $\begin{bmatrix} 1, \ 2, \ 4 \end{bmatrix}$ チアジアゾリルー5-イル、1-メチルー 1 H-ピラゾールー3-イル等が挙げられる。

 R^2 は、ヒドロキシ、ホルミル、 $-CH_{3-a}F_a$ 、 $-OCH_{3-a}F_a$ 、アミノ、CN、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル又は $-(CH_2)_{1-4}$ OHを意味する。

該 \mathbb{R}^2 としては、ヒドロキシ、ホルミル、 $-\mathbb{C}H_{3-a}\mathbb{F}_a$ (好ましくはトリフル

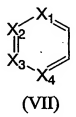
オロメチル)、 $-OCH_{3-a}F_a$ 、Nロゲン、 C_{1-6} アルキル、Pミノ、 C_{1-6} N、 $-(CH_2)_{1-4}$ OHが好ましく、ヒドロキシ、ホルミル、 $-CH_{3-a}F_a$ (好ましくはトリフルオロメチル)、 $-OCH_{3-a}F_a$ (好ましくは、トリフルオロメトキシ)、Pミノ、Nロゲン、 $-C_{1-6}$ アルキル、CN 又は $-(CH_2)_{1-4}$ OHがより好ましく、ヒドロキシ、ホルミル、Pミノ、Nロゲン(好ましくは、フルオロ及びクロロ)、 $-C_{1-6}$ アルキル又は $-(CH_2)_{1-4}$ OHがさらに好ましい。

qは、0乃至2の整数を示す。

qが2である場合には、R2は同一又は異なっていてもよい。

10 ただし、式(I-0)で表される化合物のうち、 X_5 の一方が、酸素原子又は硫 黄原子であり、 X_5 の他方が単結合であるか、或いは、 X_5 が共に単結合であり、かつ、 R^1 がアリール又は窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択 されるヘテロ原子を環内に1乃至4有する4乃至10員の単環の若しくは双環 の複素環(該 R^1 は、それぞれ独立して、1乃至3の R^1 で置換されていてもよ く、また、該複素環が、脂肪族複素環である場合には、二重結合を1又は2有していてもよい)である場合の化合物は、本発明に係る化合物から除かれる。

次に、前記式(I)中の部分構造である式(VII)・



で表される基について説明する。

20 上記式(VII)中の X_1 乃至 X_4 は、炭素原子又は窒素原子であり、かつ、 X_1 乃至 X_4 のうち、少なくとも2つは、炭素原子を意味する。

上記式(VII)中の X_1 乃至 X_4 の全てが炭素原子である場合がより好ましい。

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、式(I-0)で表され 25 る化合物が、式(I-1)

$$(R^{11}-X_{51})$$
 (R^{2}) $(I-1)$ (R^{3}) (R^{3})

[式中、 R^{11} は、1乃至3の R^4 で置換されてもよいフェニル、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)を示し、かつ、 X_{51} が、-O-、-S-、-S(O)-又は-S(O) $_2-$ を示し、他の記号は前記に同じ]で表される場合が挙げられる。

 R^{11} が示す「1乃至3の R^{4} で置換されてもよいフェニル」とは、1乃至3の前記 R^{4} で置換されていてもよいフェニルを示す。

10 R¹¹が示す「窒素原子、硫黄原子および酸素原子からなる群より選択される ヘテロ原子を環内に1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環」とは、前記R¹の5又は6員の単環の芳香族複素環のうち、ヘテロ環構成原子として、少なくとも1つ環内に窒素原子を有する基を意味し、具体的には、例えば、ピロリル、ピラゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、オキサゾリル、チアゾリル、トリアゾリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル等が挙げられる。

式(I-1)中の X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、前記式(I-0)と同様の基を意味し、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 が全て炭素原子であることが好ましい。

20 式(I-1)中の R^4 は、前記式(I-0)中の R^4 と同様の基を意味する。 X_{51} は、-O-、-S-、-S(O)-又は-S(O) $_2$ -を示し、これらの うち、-O-又は-S-が好ましく、-O-がより好ましい。

式(I-1)は、 $-X_{51}-R^{11}$ で表される基を2有するが、これらは同一又は異なっていてもよい。

式 (I-1) における $R^{11}-X_{51}-(R^{11}$ は、 R^4 で1乃至3置換されてい てもよい)としては、具体的には、例えば、フェニルスルファニル、フェノキ シ、ベンジルオキシ、2-シアノフェノキシ、3-シアノフェノキシ、4-シ アノフェノキシ、2-カルバモイルフェノキシ、3-カルバモイルフェノキシ、 4-カルバモイルフェノキシ、2-メチルカルバモイルフェノキシ、3-メチ ルカルバモイルフェノキシ、4-メチルカルバモイルフェノキシ、2-ジメチ ルカルパモイルフェノキシ、3-ジメチルカルバモイルフェノキシ、4-ジメ チルカルバモイルフェノキシ、2-(ピロリジン-1-カルポニル)-フェノ **キシ、3-(ピロリジン-1-カルボニル)-フェノキシ、4-(ピロリジ** ンー1ーカルボニル) ーフェノキシ、2ーメトキシーフェノキシ、3ーメトキ 10 シフェノキシ、4ーメトキシフェノキシ、2-イソプロピルフェノキシ、3-イソプロピルフェノキシ、4-イソプロピルフェノキシ、2-メチルフェノキ シ、3-メチルフェノキシ、4-メチルフェノキシ、2-エチルフェノキシ、 3-エチルフェノキシ、4-エチルフェノキシ、2-アセチルフェノキシ、 15 3-アセチルフェノキシ、4-アセチルフェノキシ、2-メタンスルホニル-フェノキシ、3-メタンスルホニルフェノキシ、4-メタンスルホニルフェノ キシ、2-メトキシカルボニルフェノキシ、3-メトキシカルボニルフェノキ シ、4-メトキシカルポニルフェノキシ、2-エトキシカルポニルフェノキシ、 3-エトキシカルボニルフェノキシ、4-エトキシカルポニルフェノキシ、 2-ヒドロキシフェノキシ、3-ヒドロキシフェノキシ、4-ヒドロキシフェ 20 ノキシ、2-ヒドロキシメチルフェノキシ、3-ヒドロキシメチルフェノキシ、 **4ーヒドロキシメチルフェノキシ、2-ヒドロキシエチルフェノキシ、3-ヒ** ドロキシエチルフェノキシ、4-ヒドロキシエチルフェノキシ、2-ホルミル **フェノキシ、3-ホルミルフェノキシ、4-ホルミルフェノキシ、2-(1-**25 ヒドロキシエチル)フェノキシ、3-(1-ヒドロキシエチル)フェノキシ、 4-(1-ヒドロキシエチル)フェノキシ、2、5-ジフルオロフェノキシ、 2, 4-ジフルオロフェノキシ、2, 3-ジフルオロフェノキシ、2, 6-ジ フルオロフェノキシ、2-フルオロフェノキシ、3-フルオロフェノキシ、 4-フルオロフェノキシ、2-フルオロ-6-カルバモイルフェノキシ、2-

ジーフルオロメトキシフェノキシ、3-ジフルオロメトキシフェノキシ、4-ジフルオロメトキシフェノキシ、2-トリフルオロメトキシフェノキシ、3-トリフルオロメトキシフェノキシ、4-トリフルオロメトキシフェノキシ、 2-シアノー6-フルオロフェノキシ、2-(1H-テトラゾール-5-イ ル)フェノキシ、3-(1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、4-(1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、2-(オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、3-(オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、 4- (オキサジアゾール-3-イル) フェノキシ、2- (5-メチルオキサジ アゾール-3-イル)フェノキシ、3-(5-メチルオキサジアゾール-3-10 イル)フェノキシ、4-(5-メチルオキサジアゾール-3-イル)フェノキ **シ、2-メトキシフェニルスルファニル、3-メトキシフェニルスルファニル、** 4-メトキシフェニルスルファニル、2-メトキシフェニルメチルスルファニ ル、3-メトキシフェニルメチルスルファニル、4-メトキシフェニルメチル スルファニル、2-(5-オキソ-4,5-ジヒドロ-[1,2,4]オキサ ジアゾールー3ーイル)フェノキシ、3-(5-オキソー4,5-ジヒドロー 15 ソー4, 5ージヒドロー[1, 2, 4]オキサジアゾールー3ーイル)フェノ キシ、2-(N-ヒドロキシアミジノ)フェノキシ、3-(N-ヒドロキシア ミジノ)フェノキシ、4-(N-ヒドロキシアミジノ)フェノキシ、ピリジ ンー2ーイルズルファニル、ピリジンー3ーイルスルファニル、ピリジンー 20 4ーイルスルファニル、ピリジン-2-イルオキシ、ピリジン-3-イルオキ シ、ピリジン-4-イルオキシ、2-メトキシピリジン-3-イルオキシ、 2-メトキシピリジン-4-イルオキシ、6-メトキシピリジン-3-イルオ キシ、6-メトキシピリジン-2-イルオキシ、3-メトキシピリジン-2-25 イルオキシ、4-メトキシピリジン-2-イルオキシ、5-メトキシピリジ ンー2-イルオキシ、2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ、 6-メチルピリジン-2-イルスルファニル、5-メチルピリジン-2-イル スルファニル、4-メチルピリジン-2-イルスルファニル、3-メチルピリ ジンー2ーイルスルファニル、4-シアノーピリジン-3-イルオキシ、4-

ジメチルカルバモイルーピリジンー3ーイルオキシ、4ーメタンスルホニルー ピリジン-3-イルオキシ、2-シアノ-ピリジン-3-イルオキシ、2-ジ メチルカルバモイルーピリジンー3-イルオキシ、2-メタンスルホニルーピ リジン-3-イルオキシ、2-メチルピリジン-3-イルスルファニル、4-- メチルピリジンー3-イルスルファニル、5-メチルピリジンー3-イルスル ファニル、6-メチルピリジン-3-イルスルファニル、2-メチルピリジ ンー4ーイルスルファニル、3-メチルピリジン-4-イルスルファニル、 4-メチルピリジン-3-イルスルホニル、5-メチルピリジン-3-イルス ルホニル、6-メチルピリジン-3-イルスルホニル、2-メチルピリジン-3-イルスルホニル、3-メチルピリジン-2-イルスルホニル、4-メチル 10 ピリジン-2-イルスルホニル、5-メチルピリジン-2-イルスルホニル、 6-メチルピリジン-2-イルスルホニル、2-オキソ-1,2-ジヒドロピ リジンー3ーイルオキシ、1ーメチルー2ーオキソー1,2ージヒドロピリジ ン-3-イルオキシ、1-エチル-2-オキソ-1,2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ、1H-イミダゾール-2-イルスルファニル、1-メチルー 15 1H-イミダゾール-2-イルスルファニル、4H-[1, 2, 4]トリア ゾールー3-イルスルファニル又は4-メチルー4H-[1, 2, 4]トリア ゾールー3ーイルスルファニル等が挙げられる。

本発明に係る化合物の好ましい態様としては、前記式(I-1)中の R^{11} が 20 共に、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい、フェニルである場合が挙げ られる。

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、前記式(I-1)中のR¹¹が共に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有する5又は6員の単環の含窒素芳香族複素環(該含窒素複素芳香環は、1乃至3の前記R⁴で置換されていてもよい)である場合が挙げられる。

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、前記式(I-1)中の R^{11} の一方が、1乃至3の前記 R^{4} で置換されていてもよいフェニルであり、か つ、 R^{11} の他方が、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択され

るヘテロ原子を環内に1乃至4有する5又は6員の単環の含窒素芳香族複素環 (該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の前記R4で置換されていてもよい)である場合が挙げられる。

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、式(I-0)で表され5 る化合物が、式(I-2)

$$R^{11}$$
 X_{51} X_{1} X_{1} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X

[式中、 R^{12} は、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有していてもよい5乃至7員の含窒素複素環(該 R^{12} は、1 乃至3の前記 R^{4} で置換されていてもよく、また、該 R^{12} が脂肪族複素環である場合には、環内に二重結合を1又は2有していてもよい)を示し、 X_{52} は、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2$ -又は単結合であり、他の記号は前記に同じ〕である場合が挙げられる。

R¹²が示す「複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有していてもよい4乃至7員の含窒素複素環」とは、前記R¹の4乃至7員の単環の複素環であって、かつ、複素環内に少なくとも1つ窒素原子を有する基を意味し、具体的には、例えば、アゼチジニル、ピロリジニル、ピペリジニル、アゼパニル、ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ、ホモピペラジニル、イミダゾリジニル、ピラゾリジニル、ピロリル、ピラゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、オキサゾリル、チアジリル、トリアゾリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジニル又はピリダジニル等が挙

げられる。

15

R¹²は、1乃至3の前記R⁴を置換基として有していてもよい。

 R^{12} が置換基として、 R^4 を 2 又は 3 有している場合には、これらは同一又は異なっていてもよい。

- R^{12} の置換基としては、前記 R^4 のうち、-C(O) $-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン、ヒドロキシ、-N(R^{51}) R^{52} 、 $-O-C_{1-6}$ アルキル又はフェニルで置換されていてもよい)、-C(O)-フェニル、-C
 - (O) $-C_{3-7}$ シクロアルキル、-C (O) $-O-C_{1-6}$ アルキル、-C
 - (O) -N(R⁵¹) R⁵²、-C₁₋₆アルキル、芳香族複素環、-S(O)₂-N
- 10 (R^{51}) R^{52} 、-S (O) $_2-C_{1-6}$ アルキルが好ましい。

R¹²の置換基としては、具体的には、例えば、アセチル、エチルカルボニル、 プロピルカルボニル、イソプロピルカルボニル、ヒドロキシエチルカルボニル、 ヒドロキシメチルカルボニル、メトキシメチルカルボニル、エトキシメチルカ ルボニル、メチル、エチル、フェニルカルボニル、フェネチルカルボニル、ベ ンジルカルボニル、ジメチルアミノメチルカルボニル、メチルアミノメチルカ

- ルボニル、システルアミノメチルカルボニル、メチルアミノメチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、1-メチル-3-オキソブチルカルボニル、メタンスルホニル、エタンスルホニル、イソプロピルスルホニル、カルバモイル、カルバモイルメチル、カルバモイルエチル、ピロリジン-2-カルボニル、ピリミジニル、ピラジニル、ピリジル、
- 20 トリフルオロメチルカルボニル、2-ヒドロキシアセチル、2-メチルアミノアセチル、2-ジメチルアミノアセチル、2-エチルアミノアセチル、n-プロピルアミノアセチル、イソプロピルアミノアセチル、オキソ、メチル、エチル、イソプロピル等が挙げられる。

式(I-2)中の X_{51} は、前記 X_{51} のうち、-O-又は-S-が好まし く、-O-がより好ましい。

式(I-2)中の X_{52} は、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2-$ 又は単結合を示す。

R¹²が、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択さ

15

20

れるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4乃至7員の飽和の含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)である場合には、 X_{52} としては、単結合である場合が好ましい。

R¹²が示す「複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4乃至7員の飽和の含窒素脂肪族複素環」としては、具体的には、例えば、アゼチジニル、ピロリジニル、ピペリジノ、ピペリジニル、ホモピペリジニル、アゼパニル、ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ、ホモピペラジニル、イミダゾリジニル、ピラゾリジニル等が挙げられ、これらのうち、アゼチジニル、ピロリジニル又はピペリジニルが好ましく、ピロリジニル、ピペリジニル、ホモピペリジニルが好ましく、式(III-1)

又は式 (I I I - 2)

$$R^{41}$$
 N
(III-2)

[式中、nは、1乃至3の整数を示し、R41は、前記R4と同じ]で表される基

がより好ましく、式(III-3)

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

[式中、R⁴は前記定義と同様の基を示し、式(VIII)

Ş

(VIII)

5 は、X53との結合部位を示す]で表される基がさらに好ましい。

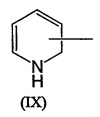
 R^{12} が示す「複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、 かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群よ り選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4乃至7員の飽和の含窒 素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の前記R⁴で置換されていて 10 もよい)」としては、具体的には、例えば、1-アセチルピロリジン-2-イル、 2-アセチルピロリジン-1-イル、1-アセチル-3-フルオロピロリジ ンー2ーイル、1ーアセチルー5ーメチルピロリジンー2ーイル、1ーアセチ ルピペリジンー2ーイル、1-エチルカルボニルーピロリジンー2-イル、 2-エチルカルボニルピロリジン-1-イル、1-エチルカルボニルーピペリ ジン-2-イル、1-n-プロピルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-15 n-プロピルカルボニル-ピロリジン-2-イル、1-n-プロピルカルボニ ルーピペリジンー2ーイル、1ーイソプロピルーピロリジンー2ーイル、2ー イソプロピルーピロリジン-1-イル、1-イソプロピルーピペリジン-2-イル、1-ヒドロキシエチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-ヒドロ キシエチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-ヒドロキシエチルカルボ 20 ニルーピペリジンー2ーイル、1ーヒドロキシメチルカルボニルーピロリジ ンー2ーイル、2ーヒドロキシメチルカルボニルーピロリジンー1ーイル、 **1-ヒドロキシメチルカルボニル-ピペリジン-2-イル、1-メトキシメチ** ルカルボニルーピロリジンー2ーイル、2ーメトキシメチルカルボニルーピロ

リジン-1-イル、1-メトキシメチルカルボニル-ピペリジン-2~イル、 1-エトキシメチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-エトキシメチル **カルボニルーピロリジン-1-イル、1-エトキシメチルカルボニルーピペリ** ジン-2-イル、1-メチルピロリジン-2-イル、2-メチルピロリジン-1-イル、1-メチルピペリジン-2-イル、1-エチルピロリジン-2-イ ル、2-エチルピロリジン-1-イル、1-エチルピペリジン-2-イル、 1-フェニルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-フェニルカルボニルー ピロリジン-1-イル、1-フェニルカルボニルーピペリジン-2-イル、 1-フェネチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-フェネチルカルボニ ルーピロリジンー1ーイル、1ーフェネチルカルボニルーピペリジンー2ーイ 10 ル、1-ペンジルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-ペンジルカルボニ ルーピロリジン-1-イル、1-ベンジルカルボニルーピペリジン-2-イル、 1-ジメチルアミノメチルカルポニルーピロリジン-2-イル、2-ジメチル **゙アミノメチルカルポニル-ピロリジン-1-イル、1-ジメチルアミノメチル** カルポニルーピペリジンー2ーイル、1ーメチルアミノメチルカルボニルーピ 15 ロリジン-2-イル、2-メチルアミノメチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-メチルアミノメチルカルボニル-ピペリジン-2-イル、1-シク ロヘキシルカルボニルーピロリジンー2ーイル、2ーシクロヘキシルカルボニ ルーピロリジン-1-イル、1-シクロヘキシルカルボニルーピペリジン-2-イル、1-シクロペンチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-シク 20 ロペンチルカルボニルーピロリジン-1-イル、1-シクロペンチルカルボニ ルーピペリジンー2-イル、1-(1-メチル-3-オキソプチルカルボニ ル) -ピロリジン-2-イル、2-(1-メチル-3-オキソプチルカルボニ ル)ーピロリジン-1-イル、1-(1-メチル-3-オキソプチルカルボニ ル)ーピペリジンー2ーイル、1-メタンスルホニルーピロリジン-2-イル、 25 2-メタンスルホニルーピロリジン-1-イル、1-メタンスルホニルーピペ リジン-2-イル、1-エタンスルホニルーピロリジン-2-イル、2-エタ ンスルホニルーピロリジンー1ーイル、1-エタンスルホニルーピペリジンー 2ーイル、1ーイソプロピルスルホニルーピロリジンー2ーイル、2ーイソプ

ロピルスルホニルーピロリジン-1-イル、1-イソプロピルスルホニルーピ . ペリジンー2ーイル、1ーカルバモイルーピロリジン-2-イル、2ーカルバ モイルーピロリジン-1-イル、1-カルバモイルーピペリジン-2-イル、 1-カルバモイルメチルーピロリジン-2-イル、2-カルバモイルメチルー ピロリジンー1ーイル、1ーカルバモイルメチルーピペリジンー2ーイル、 1-カルバモイルエチルーピロリジン-2-イル、2-カルバモイルエチルー ピロリジン-1-イル、1-カルバモイルエチル-ピペリジン-2-イル、 1-(ピロリジン-2-イルカルボニル)ピロリジン-2-イル、2-(ピロ リジンー2-イルカルボニル)ピロリジン-1-イル、1-(ピロリジン-2-イルカルボニル)ーピペリジン-2-イル、1-(ピリミジニル-2-イ 10 ル) ピロリジンー2ーイル、2- (ピリミジニルー2ーイル) ピロリジンー 1-イル、1-(ピリミジニル-2-イル)ピペリジン-2-イル、1-(ピ ラジニルー2-イル)ピロリジン-2-イル、2-(ピラジニル-2-イル) ピロリジン-1-イル、1-(ピラジニル-2-イル) ピペリジン-2-イル、 1-(ピリジル-2-イル)ピロリジン-2-イル、2-(ピリジル-2-イ 15 ル) ピロリジンー1ーイル、1ー(ピリジルー2ーイル) ピペリジンー2ーイ ル、1-(ピリジルー3-イル)ピロリジン-2-イル、2-(ピリジル-3ーイル) ピロリジンー1ーイル、1ー (ピリジルー3ーイル) ピペリジンー 2-イル、1-トリフルオロメチルカルボニルーピロリジン-2-イル、2-トリフルオロメチルカルボニルーピロリジンー1ーイル、1-トリフルオロメ 20 **チルカルボニルーピペリジンー2-イル、1-(2-ヒドロキシアセチル)ピ** ロリジンー 2 -イル、 2 -(2 -ヒドロキシアセチル)ピロリジン- 1 -イル、 1-(2-ヒドロキシアセチル)ピペリジン-2-イル、1-(2-メチルア ミノアセチル)ピロリジン-2-イル、2-(2-メチルアミノアセチル)ピ ロリジン-1-イル、1-(2-メチルアミノアセチル)ピペリジン-2-イ 25 ル、1-(2-ジメチルアミノアセチル)ピロリジン-2-イル、2-(2-ジメチルアミノアセチル)ピロリジン-1-イル、1-(2-ジメチルアミノ アセチル) ピペリジンー2ーイル、1-n-プロピルアミノアセチルーピロリ ジンー 2 ーイル、 2 - n - プロピルアミノアセチル-ピロリジン- 1 - イル、

1-n-プロピルアミノアセチルーピペリジン-2-イル、1-イソプロピル アミノアセチルーピロリジン-2-イル、2-イソプロピルアミノアセチルー ピロリジン-1-イル、1-イソプロピルアミノアセチルーピペリジン-2-イル等が挙げられる。

R¹²が示す「複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環」としては、具体的には、例えば、式(IX)



10

15

20

25

で表される基等が挙げられる。

R¹²が示す「複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の前記R⁴で置換されていてもよい)」としては、具体的には、例えば、1ーメチルー2ーオキソー1,2ージヒドロピリジル、2ーオキソー1,2ージヒドロピリジル、1ーイソプロピルー2ーオキソー1,2ージヒドロピリジル、1ープロピルー2ーオキソー1,2ージヒドロピリジル、1ープロピルー2ーオキソー1,2ージヒドロピリジル等が挙げられる。

また、式(I-2)における $R^{11}-X_{51}-(R^{11}$ は、前記 R^4 で1乃至3置換されていてもよい)としては、前記式(I-1)におけるものと同様の基が挙げられ、これらのうち、具体的には、例えば、5-プロモピリジン-2-イルオキシ、6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ、2-クロロピリジン-3-イルオキシ、4-ヒドロキシメトキシメチル-フェノキシ、4-メタンスルホニルフェノキシ、6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオ

キシ、6 - シアノピリジン-3 - イルオキシ、6 - アセチルアミノーピリジン-3 - イルオキシ、4 - メトキシメチルーフェノキシ、4 - (2 - オキソー2 H - ピリジン-1 - イル) フェノキシ、6 - (5 - メチルー[1, 2, 4] - オキサジアゾールー3 - イル) ピリジン-3 - イルオキシ、2 ' - フルオロビフェニルー4 - イルオキシ、6 - ([1, 2, 4] - オキサジアゾールー3 - イル) ピリジン-3 - イルオキシ、6 - (2 - メチルー2 H - テトラゾールー5 - イル) - ピリジン-3 - イルオキシ、4 - (2 - メチルー2 H - テトラゾールー5 - イルフェノキシ、6 - メトキシメチルーピリジン-3 - イルオキシ、2 - オキソー2 H - [1、3 '] ビピリジン-6 ' - イルオキシ、5 - (2 - オキソーオキサゾリジノン-3 - イル) ピリジン-2 - イルオキシ、5 - (2 - オキソーオキサゾリジノン-3 - イル) ピリジン-2 - イルオキシ、

10 5-(2-オキソーオキサゾリジノン-3-イル)ピリジン-2-イルオキシ 6-メチルピリジン-3-イルオキシ、6-ピラジン-2-イルピリジン-3-イルオキシ、4-アセチルフェノキシ等が好ましい。

本発明に係る化合物の好ましい態様としては、例えば、前記式(I - 1)で表される化合物が、式(I - 1 1)

[式中、各記号は前記に同じ] で表される場合が挙げられる。

式(I-11)中の R^{11} (該 R^{11} は、1乃至3の前記 R^{4} で置換されていてもよい)は、前記式(I-1)中の R^{11} と同様の基が挙げられる。

式(I-11)中の X_{61} としては、-O-又は-S-が好ましく、-O-が 20 より好ましい。

式(I-11)中の X_1 及び X_3 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示すが、 X_1 及び X_3 が共に、炭素原子である場合が好ましい。

式(I-11)における $R^{11}-X_{51}-$ (該 R^{11} は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)としては、具体的には、例えば、メタンスルホニルフェ

ノキシ、3-メタンスルホニルフェノキシ、2-メトキシフェノキシ、3-メ トキシフェノキシ、2-アセチルフェノキシ、3-アセチルフェノキシ、2-カルバモイルフェノキシ、3-カルバモイルフェノキシ、フェノキシ、2-シ アノー6-フルオロフェノキシ、2-メチルフェノキシ、3-メチルフェノキ シ、2-フルオロフェノキシ、3-フルオロフェノキシ、2,3-ジフルオロ フェノキシ、2,4ージフルオロフェノキシ、2,5ージフルオロフェノキシ、 2,6-ジフルオロフェノキシ、ピリジン-2-イルオキシ、ピリジン-3-イルオキシ、2-メトキシピリジン-3-イルオキシ、2-ジフルオロメトキ シピリジンー3-イルオキシ等が挙げられ、これらのうち、2-メタンスルホ ニルフェノキシ、2-メトキシフェノキシ、2-アセチルフェノキシ、2-カ ルバモイルフェノキシ、フェノキシ、2-シアノ-6-フルオロフェノキシ、 2-メチルフェノキシ、2-フルオロフェノキシ、2,3-ジフルオロフェノ キシ、2、6-ジフルオロフェノキシ、ピリジン-3-イルオキシ、2-メト キシピリジン-3-イルオキシ、2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イル オキシ等が好ましい。 15

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、例えば、前記式(I-1)で表される化合物が、式(I-12)

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — $X_{$

[式中、各記号は前記に同じ] で表される場合が挙げられる。

20 式(I-12)中の R^{11} (該 R^{11} は、1 乃至3 の前記 R^4 で置換されていてもよい)は、前記式(I-1)中の R^{11} と同様の基が挙げられる。

式(I-12)中の X_{51} としては、-O-又は-S-が好ましく、-O-がより好ましい。

式(I-12)中の X_1 及び X_3 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原 25 子を示すが、 X_1 及び X_3 が共に、炭素原子である場合が好ましい。

式 (I-12) 中のR¹¹-X₅₁- (該R¹¹は、1乃至3の前記R⁴で置換さ れていてもよい)としては、具体的には、例えば、2-カルバモイルフェノキ シ、3-カルバモイルフェノキシ、4-カルバモイルフェノキシ、2-シアノ フェノキシ、3-シアノフェノキシ、4-シアノフェノキシ、2-メトキシ フェノキシ、3-メトキシフェノキシ、4-メトキシフェノキシ、2-メタン スルホニルフェノキシ、3-メタンスルホニルフェノキシ、4-メタンスルホ ニルフェノキシ、2-(ピロリジン-1-カルボニル)-フェノキシ、3-(ピロリジン-1-カルポニル)-フェノキシ、4-(ピロリジン-1-カル ボニル) -フェノキシ、ピリジン-2-イルオキシ、ピリジン-3-イルオキ シ、ピリジンー4ーイルオキシ、2ーメチルカルバモイルフェノキシ、3ーメ 10 **チルカルバモイルフェノキシ、4-メチルカルバモイルフェノキシ、2-ジメ** チルカルバモイルフェノキシ、3-ジメチルカルバモイルフェノキシ、4-ジ メチルカルバモイルフェノキシ、2- (オキサジアゾール-3-イル) フェノ キシ、2-メトキシカルポニルフェノキシ、3-メトキシカルポニルフェノキ シ、4-メトキシカルボニルフェノキシ、2-アセチルフェノキシ、3-アセ 15 チルフェノキシ、4-アセチルフェノキシ、2-エトキシカルボニルフェノキ シ、3-エトキシカルボニルフェノキシ、4-エトキシカルボニルフェノキシ、 2-N-ヒドロキシアミジノ-フェノキシ、3-N-ヒドロキシアミジノー フェノキシ、4-N-ヒドロキシアミジノ-フェノキシ、2-ヒドロキシメチ ルーフェノキシ、3-ヒドロキシメチルーフェノキシ、4-ヒドロキシメチ 20 ルーフェノキシ、2-(2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、3-(2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、4-(2H-テトラゾールー 5-イル)フェノキシ、2-シアノーピリジン-3-イルオキシ、4-シア ノーピリジンー3ーイルオキシ、2ーカルバモイルーピリジン-3ーイル、 2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ、4-カルパモイルーピ 25 リジン-3-イル、2-(5-オキソ-4, 5-ジヒドロ-[1, 2, 4]オ キサジアゾールー3ーイル)フェノキシ、3-(5-オキソー4,5-ジヒド ロー[1, 2, 4]オキサジアゾールー3ーイル)フェノキシ、4ー(5ーオ キソー4, 5ージヒドロー[1, 2, 4] オキサジアゾールー3ーイル)フェ

ノキシ、2-ホルミルフェノキシ、3-ホルミルフェノキシ、4-ホルミルフェノキシ等が挙げられる。

これらのうち、例えば、 $R^{11}-X_{51}-$ の一方が、2-カルバモイルフェノキ シ、4-カルバモイルフェノキシ、2-シアノフェノキシ、4-シアノフェノ キシ、2-メトキシフェノキシ、4-メトキシフェノキシ、2-メタンスルホ ニルフェノキシ、4-メタンスルホニルフェノキシ、ピリジン-2-イルオキ シ、ピリジン-3-イルオキシ、ピリジン-4-イルオキシ、2-シアノーピ リジン-3-イルオキシ、2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキ シ、4-シアノーピリジン-3-イルオキシ、2-カルバモイル-ピリジン-10 3-イルオキシ、4-カルバモイルーピリジン-3-イルオキシ、5-シア **ノーピリジン-3-イルオキシ、4-シアノーピリジン-3-イルオキシ、** 5-カルバモイルーピリジン-3-イルオキシ、4-カルバモイルーピリジ ン-3-イルオキシ、2-メチルカルバモイルフェノキシオキシ、4-メチル カルバモイルフェノキシオキシ、2-ジメチルカルバモイルフェノキシオキシ、 4-ジメチルカルパモイルフェノキシ、2-(オキサジアゾール-3-イル) 15 フェノキシ、2-メトキシカルボニルフェノキシ、4-メトキシカルボニル フェノキシ、2-アセチルフェノキシ、4-アセチルフェノキシ、2-エトキ シカルボニルフェノキシ、4-エトキシカルボニルフェノキシ、2-N-ヒド ロキシアミジノーフェノキシ、4-N-ヒドロキシアミジノーフェノキシ、 2-ヒドロキシメチルーフェノキシ、4-ヒドロキシメチルーフェノキシ、

20 2-ヒドロキシメチルーフェノキシ、4-ヒドロキシメチルーフェノキシ、 2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ、2-(2H-テトラ ゾール-5-イル)フェノキシ、4-(2H-テトラゾール-5-イル)フェ ノキシ、2-(5-オキソー4,5-ジヒドロ-[1,2,4]オキサジア ゾール-3-イル)フェノキシ、4-(5-オキソー4,5-ジヒドロ-[1,

25 2, 4] オキサジアゾールー3-イル)フェノキシ、2-ホルミルフェノキシ、4-ホルミルフェノキシ等が好ましく、2-カルバモイルフェノキシ、2-シアノフェノキシ、2-メトキシフェノキシ、2-メタンスルホニルフェノキシ、ピリジン-3-イルオキシ、2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ、2-メチルカルバモイルフェノ

キシ、2 - (オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、2 - メトキシカルボニルフェノキシ、2 - アセチルフェノキシ、2 - エトキシカルボニルフェノキシ、2 - N - ヒドロキシアミジノ-フェノキシ、2 - シアノーピリジン-3 - イルオキシ、2 - ジフルオロメトキシーピリジン-3 - イルオキシ、2 - カルバモイルーピリジン-3 - イルオキシ、2 - ヒドロキシメチルーフェノキシ、2 - (2H-テトラゾール-5 - イル)フェノキシ、2 - ジフルオロメトキシーピリジン-3 - イルオキシ、2 - (5 - オキソー4,5 - ジヒドロー[1,2,4]オキサジアゾール-3 - イル)フェノキシ、2 - ホルミルフェノキシ等がより好ましい。

例えば、 $R^{11}-X_{51}$ -の他方が、3-カルバモイルフェノキシ、4-カルバ 10 モイルフェノキシ、3-シアノフェノキシ、4-シアノフェノキシ、3-メト キシフェノキシ、4-メトキシフェノキシ、3-(ピロリジン-1-カルボニ ル) -フェノキシ、4-(ピロリジン-1-カルボニル) -フェノキシ、3-メタンスルホニルフェノキシ、4-メタンスルホニルフェノキシ、ピリジン-2-イルオキシ、ピリジン-3-イルオキシ、ピリジン-4-イルオキシ、 2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ、3-メチルカルバモイ ルフェノキシ、4-メチルカルバモイルフェノキシ、5-シアノーピリジン-3-イルオキシ、4-シアノーピリジン-3-イルオキシ、5-カルパモイ ルーピリジン-3-イルオキシ、4-カルバモイル-ピリジン-3-イルオキ **- シ、3-ジメチルカルバモイルフェノキシ、4-ジメチルカルバモイルフェノ** 20 キシ、4-(オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ、3-メトキシカルボ ニルフェノキシ、4-メトキシカルポニルフェノキシ、3-アセチルフェノキ シ、4-アセチルフェノキシ、3-エトキシカルポニルフェノキシ、4-エト キシカルボニルフェノキシ、3-N-ヒドロキシアミジノ-フェノキシ、4-N-ヒドロキシアミジノ-フェノキシ、3-ヒドロキシメチル-フェノキシ、 25 4-ヒドロキシメチル-フェノキシ、3-(2H-テトラゾール-5-イル) フェノキシ、4-(2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ、3-(5-オキソー4, 5ージヒドロー[1, 2, 4] オキサジアゾールー3ーイル) フェノキシ、4-(5-オキソー4,5-ジヒドロー[1,2,4]オキサジ アゾールー3ーイル)フェノキシ、3ーホルミルフェノキシ、4ーホルミルフェノキシ等が好ましく、4ーカルバモイルフェノキシ、4ーシアノフェノキシ、4ーメトキシフェノキシ、4ーメタンスルホニルフェノキシ、ピリジンー3ーイルオキシ、4ーメチルカルバモイルフェノキシ、4ージメチルカルバモイルフェノキシ、4ー「オキサジアゾールー3ーイル)フェノキシ、4ーメトキシカルボニルフェノキシ、4ーアセチルフェノキシ、4ーエトキシカルボニルフェノキシ、4ーNーヒドロキシアミジノーフェノキシ、4ーヒドロキシメチルーフェノキシ、4ーシアノーピリジンー3ーイルオキシ、2ージフルオロメトキシーピリジンー3ーイルオキシ4ーカルバモイルーピリジンー3ーイルオキシ、4ー(2Hーテトラゾールー5ーイル)フェノキシ、4ー(5ーオキソー4、5ージヒドロー[1、2、4]オキサジアゾールー3ーイル)フェノキシ、4ーホルミルフェノキシ等がより好ましい。

10

15

20

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、本発明に係る化合物が、式(I-0)で表される化合物であって、 R^1 の一方が、1乃至3の R^4 で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 R^1 の他方が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有していてもよい5乃至7員の含窒素複素環である場合が挙げられる。

該5乃至7員の含窒素複素環としては、5若しくは6員の含窒素芳香族複素 環又は5乃至7員の含窒素脂肪族複素環である場合が挙げられる。

5 又は6 員の含窒素芳香族複素環としては、具体的には、例えば、ピロリル、25 フリル、チエニル、ピラゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、オキサゾリル、チアゾリル、トリアゾリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル等が挙げられる。

5乃至7員の含窒素脂肪族複素環としては、具体的には、例えば、アゼチジ

20

25

ニル、ピロリジニル、ピペリジノ、ピペリジニル、アゼパニル、ピペラジニル、 モルホリノ、チオモルホリノ、ホモピペラジニル、イミダゾリジニル、ピラゾ リジニル等が挙げられる。

該複素環は、1乃至3の前記R⁴で置換されていてもよく、また、該複素環が、 脂肪族複素環である場合には、二重結合を1又は2有していてもよい。

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、本発明に係る化合物が、式 (I-0)で表される化合物であって、R¹の一方が、1乃至3のR⁴で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3のR⁴で置換されていてもよい)であり、かつ、R¹の他方が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有していてもよい5又は6員の含窒素複素芳香環である場合が挙げられる。

15 窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1 乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環としては、前記と同様の基が挙 げられる。

また、本発明に係る化合物の好ましい態様としては、本発明に係る化合物が、式(I-0)で表される化合物であって、 R^1 の一方が、1乃至3の R^4 で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 R^1 の他方が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有していてもよい)である場合が挙げられる。

式(I-0)で表される化合物のうち、好ましい化合物としては、具体的に

は、例えば、5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2
-イル-6-(2-カルバモイルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ
ゾール、

 $5-(2-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6 -(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、

5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-メ

10 タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ) -6-(6-メ タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、

5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メ

15 タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ペンズイミダゾール、

20 $5-(2-\nu r)/- 7$ ェノキシ) $-2-\nu r/\nu - 2-\nu r/\nu - 6-(6-\nu r)$ $-2-\nu r/\nu - 2-\nu r/\nu - 2-\nu r/\nu - 3-\nu r/\nu - 3-\nu r/\nu - 2-\nu r$

25 6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール、

 $5-(2, 3-\Im 7)$ ルオローフェノキシ) $-2-(1-\upmu)$ -1 H-ピラ \upmu -1 μ -1

- 5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール、
- 5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-
- 5 (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール、
 - 5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール、
- 10 $5-(2, 6-\Im 7)$ ルオローフェノキシ) $-2-(1-\Im 7)$ ルー1H-ピラ ゾールー3-イル)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-xタンスルホニルピリジン-3-7ルオキシ)-2-2リジン-2-7ル-1H-ベンズイミ
- 15 ダゾール、
 - 5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-xタンスルホニルピリジン-3-7ルオキシ)-2-ピラジン-2-7ル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニル 20 ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール、
- 25 $5-(2-\nu r)$ ピリジン $-3-(2-\nu r)$ -6-(6-x y)スルホニルピリジン $-3-(2-\nu r)$ $-2-(2-\nu r)$

- 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エ
- 5 タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
 - $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシーピリジン-3-4ルオキシ)-6-(4-1)タンスルホニルーフェノキシ)-2-2ピリジン-2-4ルー1+2グゾール、
- 10 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エ タンスルホニル-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ペンズイミ ダゾール、
 - 5-(2,6-3)フルオローフェノキシ)-2-2リジン-2-4ルー6-(6-3)クンスルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-1 H -4ンズイミダ
- 15 ゾール、
 - $5-(2-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ペンズイミダゾール、
 - 5-(2-フルオロー6-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー
- 20 6 (6 エタンスルホニルーピリジン-3 イルオキシ) 1 H ベンズイ ミダゾール、
 - 5-(2-7)ルオロー $6-\pi$ ルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、
- 25 5-(2-7)ルオロー $6-\pi$ ルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジンー2-イルー6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、

- 5-(2-7)ルオロー6-9アノーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-フルオロ-6-(テトラゾール-5-イル)-フェノキシ)-2-
- 5 ピラジン-2-イルー6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ)-6-(3-クロロ-4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 10 4-(2-フルオローフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 15 $4-(2,6-\Im 7)$ ルオローフェノキシ) $-6-(6-\upmu)$ タンスルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-ピリジン-2-4ル-1 H-ベンズイミダゾール、
 - $4-(2, 6-\Im 7)$ ルオローフェノキシ) $-6-(6-\Im 7)$ スルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-ピラジン-2-4ル-1 H-ペンズイミダゾール、
 - $4-(2, 6-\Im 7)$ ルオローフェノキシ) $-6-(6-\upmu)$ スルホニルーピリジン $-3-\upmu$ オキシ) $-2-\upmu$ リジン $-2-\upmu$ ル、
- 4-(1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドローピリジン-3-イルオキ 25 シ)-6-(4-エタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イ ル-1H-ベンズイミダゾール、
 - 4-(2, 6-3)フルオローフェノキシ)-6-(6-1)エタンスルホニルーピリジン-3-1イルオキシ)-2-(1H-1)プール-3-1イル)-1H-1ンズイミダゾール、

4-(2-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

4-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イルー<math>1 H-ベンズイミダゾール、

4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニ 10 ルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイ ミダゾール

4-(2-)アノー6-フルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、

15 4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

1 - (2 - (6 - (5 - プロモーピリジン - 2 - イルオキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イ

. 20 ル) -エタノン、

1-(2-(6-(6-x9)2x)-x-2)-2-(1-x-2)-3-(1-x-2)-

1-(2-(6-(4-ヒドロキシメチル-フェノキシ)-2-ピリジン-

25 2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン、

1-(2-(6-(4-y)) ンスルホニルーフェノキシ) -2-l リジンー 2-l ル) -l ロリジンー 1-l ル) -l ロリジンー 1-l ル) -l カノン、

2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサミド、

2-ヒドロキシー1-(2-(6-(4-メタンスルホニルー1-フェノキ 5 シ) -2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピ ロリジン-1-イル) -エタノン、

1-(2-(6-(6-x9)) ルカーピリジン-3-(7-x) - 2-(7-x) - 2-(7-x) - 3-(7-x) - 3

10 1-(2-(6-(4-)4-)3-)2-(2-)2-(6-(4-)4-)2-(2-)

2-7ルオロ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) - 2-ピリジン<math>-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン、

1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-

20 2-4 N-3 H-ベンズイミダゾール-5-4 N)-2-4 U) -2-4 U) U) -2-4 U) U) -2-4 U) -2-4 U) U) -2-4 U) U) -2-4 U) U) U) -2-4 U) U

1-(2-(6-(4-)4-)2) ルホニルーフェノキシ) -2-(1H-12-14-)2 パールー3-4 ルー 3+4 ルー

25 1-(4-フルオロ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) - 2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) - ピロリジン-1-イル) -エタノン、

N-(5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ) -ピリジン-2-イ

ル)ーアセタミド、

 $1-(2-(2-(5-)^2-2-)^2-2-1)-6-(4-)^2-2-1$ ルホニルーフェノキシ)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン、

- 5 N-(2-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -2-オキソーエチル) -アセタミド、
 - 6-(1-r)セチルピロリジン-2-(1)0 -5-(4-(1)0 -50 -10
- 10 フルオロ酢酸塩、

1-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) フェニル) ピリジン-2(1H)-オン、

6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- ((6-(5-メチル-

- 15 [1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル)ピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 - (2-(2-(5-((2'-フルオロビフェニル-4-イル) オキシ) -
 - 2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル) ピロリジン-1-イル) -2-オキソエチル) メチルアミン、
- フーェーイル/ 2 4 キソエデル/ メテルアミン、
- 20 6-(1-yセチルピロリジン-2-1ル)-5-(6-([1, 2, 4]-x++)ゲール-3-1ル) ピリジン-3-1ル) オキシ)-2-1リジン-2-1ルー1 H -1 ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-yセチルピロリジン-2-4ル) -5-(4-(2-x)チル-2 H テトラゾール-5-4ル)フェノキシ)-2-4ラジン-2-4ル-1 H -
- 25 ベンズイミダゾール、
 - 5-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(2-メチル-2

Hーテトラゾールー5ーイル) ピリジンー3ーイル) オキシ) ー2ーピリジン -2ーイルー1Hーベンズイミダゾール、

5-(1-7セチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダ

ゾール、

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(2-メチル-2

- 10 Hーテトラゾールー5ーイル) ピリジンー3ーイル) オキシ) -2ーピラジン -2ーイルー1H-ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-r)セチルピロリジン-2-(1-r) -5-(6-(3+r)) -5-(6-(3+r)) -2-(3-(3+r)) -2-(3+r) -2-(3+r)
- 15 2-(2-(5-(4-(2-)3+))-2+)-3+(2-)

2-(5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)) フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル) ピロリ

20 ジンー1-カルボキサミド、

5'-((6-(1-rvt+rull -1) - 2-ll -1) - 2-ll -1) - 2-ll -1 - 2-ll -

3-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-

- 25 2- (1) (1) + (1)

ン、

- 6-(1-7セチルピロリジン-2-イル)-5-((6-ピラジン-2-イル) -5-((6-ピラジン-2-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾール、
- 6-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-((2' 5 フルオロビフェニル-4-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 - 3-(4-((6-(1-r)+r)+r)+r)-2-(4-(6-(1-r)+r)-2-(4-(6-(1-r)+r)+r)-2-(4-(6-(1-r)+r)+r)-2-(4-(6-(1-r)+r)+r)-2-
- 10 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イル-5-((6-ピラジン-2-イルピリジン-3-イル)オキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチルー[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキ
- - 6 (1 アセチルピロリジン 2 イル) 5 (4 (5 メチル [1, 1])
- 20 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール、
 - 6-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾール、
- 25 N-メチル-2-(2-(5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-1-イル)-2-オキソエタンアミン、
 - 6-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(メ トキシメチル) ピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピラジン-2-イル-1

H-ベンズイミダゾール、

5 1-(1-(6-(6-x9)2)ルホニルーピリジン-3-(1)ルオキシ)-2-(1)ジン-2-(1)-ピロリジン-2-(1)-エタノン、

1-(1-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジ

10 ン-2-イル)-エタノン若しくは

25

1-(1-(6-(6-x9)) ルホニルーピリジンー3-(x) コーピラジンー2-(x) イルーの 2-(x) オローピロリジンー2-(x) カローピロリジンー2-(x) カローピロリジンー2-(x) カローピロリジンー2-(x) カス 本等が挙げられる。

15 本発明に係る新規 2 - ヘテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体は、薬学的に許容される塩として存在することができる。当該塩としては、酸付加塩 又は塩基付加塩を挙げることができる。

本発明に係る化合物は、その置換基の態様によって、光学異性体、ジアステレオ異性体、幾何異性体等の立体異性体又は互変異性体が存在する場合がある。

20 これらの異性体は、すべて本発明に係る化合物に包含されることは言うまでもない。更にこれらの異性体の任意の混合物も本発明に係る化合物に包含されることは言うまでもない。

本発明の化合物はグルコキナーゼ活性化作用を有することから、糖尿病の治療薬及び/又は予防薬として、さらには糖尿病の合併症の治療薬及び/又は予防薬として有用である。

ここで、糖尿病の合併症とは、糖尿病を発症することにより併発する疾病の ことであり、当該糖尿病の合併症としては、例えば糖尿病性腎症、糖尿病性網 膜症、糖尿病性神経症、糖尿病性動脈硬化症等が挙げられる。

本発明に係る化合物は、インスリン依存性糖尿病(IDDM、insuli

ndependent diabetes mellitus) とインスリン 非依存性糖尿病 (NIDDM、non-insulin dependent diabetes mellitus) のどちらのタイプの糖尿病にも適応可能である。

また、インスリン依存性糖尿病(IDDM、insulin dependent diabetes mellitus)は、遺伝的なインスリン分泌 低下と骨格筋でのインスリン抵抗性の素因に、肥満によるインスリン抵抗性が加わることにより発症に至り、おもに成人発症であると考えられている。

本発明に係る化合物は、I型インスリン依存性糖尿病のみならず、従来の糖 10 尿病薬では、十分な血糖値の低下を達成することが不可能であった I I 型糖尿 病についても、有用であると考えられる。

また、II型糖尿病においては、摂食後高血糖の程度が健常人に比べて長時間持続することが顕著であるが、本発明に係る化合物又はその薬学的に許容される塩は、このII型糖尿病に対しても有用である。

15 また、本発明に係る化合物又はその薬学的に許容される塩は、肥満症の治療 及び/又は予防に有用である。

本発明に係る式(I-0)

$$\begin{pmatrix} R^{1} - X_{5} \xrightarrow{X_{1}} X_{1} \\ 2 & X_{3} \\ (R^{2}) \\ q \end{pmatrix}$$

$$(I-0)$$

[式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物は、例えば、以下の方法 20 により製造することができる。

$$X_{2}$$
 X_{1} X_{2} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X_{1} X_{2} X_{4} X_{2} X_{3} X_{4} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X_{2} X_{3} X_{4} X_{2} X_{3} X_{4} $X_{$

[式中、L¹及びL²は、ハロゲンなどの脱離基を示す。各記号は前記定義に同じ]

 L^1 及び L^2 としては、より具体的には、例えば、フッ素、塩素、臭素などのハロゲンが挙げられる。 L^1 及び L^2 は、同一又は異なっていてもよい。

本工程において用いられる化合物(1)としては、例えば、3, 5-ジフル オロー2ーニトロアニリン、3, 5-ジクロロー<math>2ーニトロアニリン、3,

10 5-ジプロモー2-ニトロアニリン、4-プロモー5-フルオロー2-ニトロアニリン、4, <math>5-ジフルオロ-2-ニトロアニリン等が挙げられる。

用いられる化合物(A)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(1)1当量に対して、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

15 用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件

により異なるが、通常 0. 1 乃至 2 0 当量、好ましくは 0. 5 乃至 5 当量である。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(1)と R^5-X_5H との反応において、化合物(2)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムー tert-プチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。 R^5-X_5H が 1 級あるいは 2 級アミンの場合は、塩基を用いなくてもよい。

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限 10 り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1-メチル-2-ピロリジノン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至250度、好ましくは0度乃至1 15 50度である。

本工程における反応時間は、通常0.1時間乃至72時間、好ましくは0.5時間乃至5時間である。

このようにして得られる化合物(2)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製 20 するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程2)本工程は、塩基の存在下、前記工程1で得られた化合物(2)と前記工程1と同一又は異なる化合物(A)とを反応させて、化合物(3)を製造する方法である。

本工程は、前記工程1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と 25 を組み合わせることにより行うことができる。

(工程3)本工程は、前記工程2で得られた化合物(3)の二トロ基を還元して、化合物(4)を製造する方法である。

本工程において用いられる還元反応は、当業者に周知の方法が用いられる。 本工程において用いられる還元反応としては、具体的には、例えば、水素、蟻

20

酸、蟻酸アンモニウム、ヒドラジン水和物とパラジウム、白金、ニッケル触媒 を用いる接触還元法、塩酸、塩化アンモニウムと鉄を用いる還元法、メタノー ルと塩化スズを用いる還元法等が挙げられる。

上記還元反応において用いられる還元剤の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、化合物(3)1当量に対して通常1 乃至50当量、好ましくは2乃至20当量である。

用いられる反応溶媒としては、反応に支障のない限り、特に限定されないが、例えばメタノール、N, Nージメチルホルムアミド、酢酸エチル、テトラヒドロフラン等及びこれらの混合溶媒を用いることができる。

10 反応温度及び反応時間は特に限定されないが、-10乃至100℃程度、好ましくは0乃至50℃程度の反応温度で1乃至20時間程度、好ましくは1乃至5時間程度反応を行う。

このようにして得られる化合物(4)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程4)本工程は、前記工程3で得られた化合物(4)と化合物(5)とを 反応させることにより化合物(I)を製造する方法である。

本工程における環化反応は、文献記載の方法(例えば、シンセシス、2000年 第10巻、1380-1390頁、等)、それに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより行うことができる。

用いられる化合物(5)としては、例えば、ピリジンカルボキサアルデヒド、 ピラジンカルボキサアルデヒド、1H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒ ド等が挙げられる。

用いられる化合物(5)は、通常0.1乃至100当量、好ましくは0.1 25 乃至3当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばニトロベンゼン、メタノール、テトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド、トルエン等又はそれら溶媒の混合物が挙げられる。

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶 媒の還流温度である。

反応時間は、通常0.1時間乃至72時間、好ましくは0.1時間乃至24 時間である。

5 このようにして得られる本発明に係る化合物(I)は、公知の分離精製手段、 例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等に より単離精製することができる。

(工程5-1)本工程は、前記工程3で得られた化合物(4)と化合物(6)とを反応させることにより縮合体を製造する方法である。

10 本工程におけるアミド反応は、化合物(6)で表されるカルボン酸又はその反 応性誘導体と、化合物(4)を用いて行われる。

用いられる化合物(6)又はその反応性誘導体は、通常0.1乃至100当量、好ましくは0.1乃至3当量である。

化合物(6)の「反応性誘導体」としては、例えば混合酸無水物、活性エス 5 テル、活性アミド等を挙げることができ、これらは例えば国際公開WO98/05641号公報記載の方法によって得ることができる。

上記反応において、化合物(6)で表されるカルボン酸を用いる場合には、例えばカルボニルジイミダゾール、N,N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド、ジフェニルホスホリルアジド、ジピリジルジスルフィドートリフェニルホスフィン等、好ましくはカルボニルジイミダゾール等の縮合剤の存在下、反応を行うことが好ましい。

当該縮合剤の使用量は厳密に制限されるものではないが、通常、化合物 (6)に対して、通常0.1乃至100当量、好ましくは0.1乃至10当量 25 である。

反応は、通常、不活性溶媒中で行われ、当該不活性溶媒としては、例えばテトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド、1, 4ージオキサン、ベンゼン、トルエン、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素、1, 2ージクロロエタン、ピリジン等、又はそれら溶媒の混合物が挙げられる。

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶 媒の環流温度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 2 4 時間である。

5 また、上記反応は反応を円滑に進めるために塩基、縮合補助剤の存在下に行 うことができる。

塩基としては、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン等が挙げられる。

縮合補助剤としては、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物、N-ヒドロキシスクシンイミド等が挙げられる。

当該縮合補助剤の使用量は、化合物(6)で表されるカルボン酸又はその反 15 応性誘導体1モルに対して、通常1乃至100当量、好ましくは1乃至5当量 である。

上記反応において、反応物質中に反応に関与しないアミノ基又はイミノ基が存在する場合、当該アミノ基又はイミノ基は、適宜、アミノ基又はイミノ基の保護基で保護した後に反応を行い、反応後に当該保護基を除去することが好ましい。

このようにして得られる縮合体は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減 圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製す るか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程 5-2)本工程は、前記工程 5-1 で得られた縮合体を環化反応させる 25 ことにより化合物(I-0)を製造する方法である。

本工程における環化反応は、文献記載の方法(例えば、テトラヘドロン、2001年 第57巻9号、1793-1800頁に記載されている方法等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

環化反応にpートルエンスルホン酸を用いる場合には、pートルエンスルホン酸の量は、通常0.1万至100当量、好ましくは0.1万至1当量である。本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばトルエン、N,Nージメチルホルムアミド、1,4ージオキサン、Nーメチルピロリジノン等又はそれら溶媒の混合物が挙げられる。

反応温度は、通常 0 度乃至 2 0 0 度、好ましくは室温乃至反応溶媒の還流温度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 1 2 10 時間である。

このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-0) は、公知の分離精製 手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラ フィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物(I-11)は、以下の方法によっても製造することが 75 できる。

[式中、 L^1 、 L^2 は、 Λ ロゲンなどの脱離基を示す。各記号は前記定義に同じ]

(工程6)本工程は、塩基の存在下、化合物(7)と化合物(A-1)とを反 20 応させて、化合物(8)を製造する方法である。

 L^{1} 、 L^{2} としては、より具体的には、例えば、フッ素、塩素、臭素などのハ

ロゲンが挙げられる。

用いられる化合物(A-1)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(7)1当量に対して、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

5 用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件 により異なるが、通常 0. 1 乃至 2 0 当量、好ましくは 0. 5 乃至 5 当量であ る。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(7)と化合物(A – 1)との反応において、化合物(8)を製造するものであれば、いかなるもの 10 を用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムー tertープ チラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1ーメチルー2ーピロリジノン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0度乃至250度である。

20 本工程における反応時間は、通常0.1時間乃至72時間、好ましくは0. 1時間乃至5時間である。

このようにして得られる化合物(8)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

25 (工程7)本工程は、塩基の存在下、化合物(8)と前記工程1で用いた化合物(A-1)とを反応させて、化合物(9)を製造する方法である。

本工程は、前記工程 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物 (9) は、公知の分離精製手段、例えば、濃

縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離 精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程8)本工程は、化合物(9)の二トロ基を還元して、化合物(10)を 製造する方法である。

5 本工程は、前記工程3と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(10)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精 製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

10 (工程9)本工程は、化合物(10)と前記記載の化合物(5)又は化合物(6)とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-11)を製造する方法である。

化合物(10)と化合物(5)との反応は、前記工程4と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

15 また、化合物(10)と化合物(6)との反応は、前記工程 5-1 及び 5-2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-11) は、公知の分離精 製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラ フィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物(I-11)は、以下の方法によっても製造することができる。

[式中、L¹、L²は、ハロゲンなどの脱離基を示す。各記号は前記定義に同じ]

(工程10)本工程は、化合物(11)と前記記載の化合物(A-1)とを反 応させて、化合物(12)を製造する方法である。

本工程は、前記工程 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(12)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程11)本工程は、化合物(12)と前記記載の化合物(A-1)とを反応させて、化合物(13)を製造する方法である。

本工程は、前記工程6と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより行うことができる。

15 このようにして得られる化合物(13)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。 (工程12)本工程は、化合物(13)の二トロ基を還元して、化合物(14)を製造する方法である。

本工程は、前記工程3と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより行うことができる。

- 5 このようにして得られる化合物(14)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。 (工程13)本工程は、前記工程で得られた化合物(14)に二トロ基を導入して、 化合物(15)を製造する方法である。
- 10 本工程におけるニトロ化は、文献記載の方法(例えばシンセティック コミュニケーション、2001年 第31巻7号、1123-1128頁、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。該ニトロ化反応は、必要に応じて、化合物(14)の有するアミノ基を保護して行ってもよい。
- 15 ニトロ化に硝酸カリウムを用いる場合には、硝酸カリウムの量は、通常 0. 1乃至100当量、好ましくは 0.1乃至2当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばトリフルオロ酢酸、トリフルオロ酢酸無水物、塩酸、硫酸、硝酸等が挙げられる。

20 反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至70度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 72時間、好ましくは 0. 5時間乃至 12時間である。

このようにして得られる化合物(15)は、公知の分離精製手段、例えば、

25 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程14) 本工程は、化合物(15)の有するニトロ基を還元して、化合物(16)を製造する方法である。

本工程は、前記工程3と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と

a. 5

20

を組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(16)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

5 (工程15)本工程は、化合物(16)と前記記載の化合物(5)又は化合物(6)とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-11)を製造する方法である。

化合物(16)と化合物(5)との反応は、前記工程4と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

10 また、化合物(16)と化合物(6)との反応は、前記工程5-1及び5-2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることに より行うことができる。

また、上記化合物(14)と(6)とを反応させた後、二トロ基を導入し、、 最後に該ニトロ基をアミノ基に還元すると同時に環化反応を行うか、或いは、

15 必要に応じて別途環化反応を行うことによっても、本発明に係る化合物 (I-1)を製造することができる。

なお、化合物(14)と化合物(6)とのアミド化、ニトロ化、ニトロ基からアミノ基への還元及び環化反応は、それぞれ、工程5-1、工程13、工程3及び工程5-1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-11)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物 (I-11-0) は、例えば、以下の方法によっても製25 造することができる。

[式中、 L^1 、 L^2 、 L^3 、 L^4 は、ハロゲンなどの脱離基を示す。 Rp^1 はヒドロキシの保護基を示す。各記号は前記定義に同じ]

(工程 1 6) 本工程は、化合物(1 7)に保護基を導入する反応である。本工程において用いられる化合物(1 7)の有するヒドロキシの保護基 Rp^1 の導入は、前記記載の文献(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley & Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

 Rp^{1} としては、より具体的には、例えば、メトキシメチル、メチル、ベンジル、4-メトキシーベンジル、2-(トリメチルシリル)エトキシメチル、2-(トリメチルシリル)エチル、tert-ブチルジメチルシリル、tert-ブチルカルボニル等が挙げられる。

15 用いられる化合物(B)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他 の反応条件により異なるが、化合物(17)1当量に対して、通常0.1乃至

20

20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

5 用いられる塩基としては、本工程において、化合物(17)と化合物(B)との反応において、化合物(18)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムー tertープチラート、トリエチルアミン、イミダゾール等が挙げられる。

10 反応温度は、通常 0 乃至反応溶媒の還流温度であり、好ましくは、 0 乃至 8 0 度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間であり、好ましくは、 0. 5 乃至 1 2時間である。

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、1,4-ジオキサン、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1-メチル-2-ピロリジノン等が挙げられる。

このようにして得られる化合物(18)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程17)本工程は、化合物(18)と前記化合物(A-1)とを反応させて、化合物(19)を製造する方法である。

本工程は、前記工程10と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより行うことができる。

25 このようにして得られる化合物(19)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程18)本工程は、化合物(19)の有するニトロ基を還元して、化合物(20)を製造する方法である。

本工程は、前記工程12と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(20)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程19) 本工程は、化合物(20) にニトロ基を導入して、化合物(21)を製造する方法である。

本工程は、前記工程13と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより行うことができる。

10 このようにして得られる化合物(21)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程20) 本工程は、化合物(21) のニトロ基を還元して、化合物(22)を製造する方法である。

15 本工程は、前記工程14と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(22)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィーにより単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

20 (工程 2 1) 本工程は化合物(2 2) と前記記載の化合物(5) 又は化合物(6) とを反応させることにより、化合物(2 3) を製造する方法である。

化合物(22)と化合物(5)との反応は、前記工程4と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

また、化合物 (22) と化合物 (6) との反応は、前記工程 5-1及び 5-25 2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることに より行うことができる。

このようにして得られる化合物(23)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程22)本工程は、化合物(23)のヒドロキシの保護基を除去して、 化合物(24)を製造する方法である。

本工程における保護基の除去は、文献記載の方法(例えばプロテクティブグループスイン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green 著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ、Rp¹がベンジルの場合には、該保護基の除去は、例えば、パラジウムー炭素触媒等を用いる接触水素添加等を用いることにより行うことができる。

10 R p ¹の除去に水酸化パラジウム-炭素触媒を用いる場合には、触媒の量は、 通常 0. 0 1 乃至 1 0 0 0 当量、好ましくは 0. 1 乃至 1 0 当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール等が挙げられる。

反応温度は、通常室温乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至100 15 度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 1 2時間である。

このようにして得られる化合物 (24) は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程 23)本工程は、化合物(24)と化合物(C)とを反応させる工程(工程 23-1)か、又は化合物(24)と化合物(D)とを反応させる工程(工程 23-2)により、本発明に係る化合物(I-2)を製造する方法である。

25 (工程23-1)

20

化合物(C)中の L_4 としては、具体的には、例えば、塩素、臭素、ヨウ素等の Λ ロゲン原子が挙げられる。

用いられる化合物 (C) の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物 (24) 1当量に対して、通常 0. 1乃至

15

25

20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

本工程における反応は、塩基の存在下行われ、

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、化合物(24)1当量に対して、通常0.1乃至20当量、

5 好ましくは0.5乃至5当量である。

用いられる塩基としては、化合物(24)と化合物(C)との反応において、化合物(I-2)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウム-tert-プチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、テトラヒドロフラン、1、4ージオキサン、N、Nージメチルホルムアミド、N、Nージメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1ーメチルー2ーピロリジノン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0度乃至150度である。

本工程における反応時間は、通常 0.1時間乃至 72時間、好ましくは 0.5時間乃至 5時間である。

20 このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-2) は、公知の分離精製 手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラ フィー等により単離精製することができる。

(工程23-2)本工程は、前記工程で得られた化合物(24)と化合物(D)とを反応させ、必要に応じて、保護、脱保護を行うことにより本発明に係る化合物(I-2)を製造する方法である。

化合物(24) と化合物(D) との反応は、いわゆる光延反応であり、ホスフィン化合物及びアゾ化合物の存在下、文献記載の方法(例えばミツノブ(Mitsunobu.O)著、「ユース オブ ジエチル アゾジカルボキシレート アンド トリフェニルホスフィン イン シンセシス アンド トラ

ンスフォーメーション オブ ナチュラル プロダクツ (The use of diethyl azodicarboxylate and trip henylphosphine in synthesis and transformation of natural products)」、シンセシス (Synthesis)、第1巻、1981年、p1-28))、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

本工程において用いられるアルコール化合物(D)の量は、化合物(24) 1当量に対して、通常0.5乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

10 本工程において用いられるホスフィン化合物としては、通常例えばトリフェ ニルホスフィン、トリエチルホスフィン等が挙げられる。

用いられるホスフィン化合物の量は、化合物(24)1当量に対して、通常 0.5乃至10当量であり、好ましくは1乃至3当量である。

用いられるアゾ化合物としては、例えばジエチルアゾジカルボキシレート、 ジイソプロピルアゾジカルボキシレート等が挙げられる。

用いられるアゾ化合物の量は、化合物(24)1当量に対して、通常0.5 乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

本工程における反応時間は、通常1万至48時間、好ましくは4万至12時間である。

20 本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 1 5 乃至 3 0 度である。

本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、具体的には、例えばテトラヒドロフラン、トルエン等が挙げられる。

25 また、上記化合物(20)と(6)とを反応させた後、ニトロ基を導入し、 最後に該ニトロ基をアミノ基に還元すると同時に環化を行うか、或いは、必要 に応じて別途環化反応を行うことによっても、本発明に係る化合物(I-1 1-0)を製造することができる。

なお、化合物(20)と化合物(6)とのアミド化、ニトロ化、ニトロ基か

らアミノ基への還元及び環化反応は、それぞれ、工程5-1、工程13、工程3及び工程5-1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-11-0)は、公知の分 5 離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグ ラフィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物 (I) のうち、Xが窒素原子である化合物 (I-4) は、 以下の方法によっても製造することができる。

$$R^{1}$$
— X_{5} X_{1} X_{2} X_{4} X_{1} X_{2} X_{4} X_{4} X_{1} X_{2} X_{4} X_{4}

10 [式中、 $R \times l$ は、 $\Lambda \square f$ ン原子、アルデヒド、エステル、 $CN \times l$ はそれらの等 価体を 2 有する C_{1-6} アルキルを示し、他の記号は、前記と同じ]

(工程24) 本工程は、化合物(4)から化合物(25)を製造する方法である。

この反応は、塩基性存在下、文献記載の方法(例えば Indian J. Chem. Sect. B; 32; 2; 1993; 262-265.)、それに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

例えば二酸化硫黄を用いて反応を行う場合、用いる二酸化硫黄の量は、通常0.1万至500当量、好ましくは0.5万至10当量である。

用いられる塩基としては、化合物(4)との反応において、化合物(25) を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムーtertーブチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至12時間である。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0乃至溶媒の還流温度である。

5 本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、具体的には、例えばエタノール、水、トルエン、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1ーメチルー2ーピロリジノン等が挙げられる。

10 このようにして得られる化合物(25)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離 精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程 2 5) 本工程は、化合物 (2 5) を用いて、化合物 (2 6) を製造する工程である。本工程における反応は、ヒドラジン一水和物を用いて、文献記載の方法 (例えば、Indian J. Chem. Sect. B; EN; 3 2; 2; 1993; 262-265.)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

用いるヒドラジン一水和物の量は、通常 0. 1 乃至 1 0 0 0 当量、好ましくは 1 乃至 1 0 0 当量である。

20 本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至24時間である。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0乃至溶媒の還流温度である。

本工程における反応は、無溶媒で行うことが好ましいが、反応に支障のない 25 ものであれば、反応溶媒を用いてもよく、用いられる反応溶媒としては、具体 的には、例えばエタノール、水、トルエン、テトラヒドロフラン、1, 4 - ジ オキサン、N, N - ジメチルホルムアミド、N, N - ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1 - メチル-2 - ピロリジノン等が挙げられる。

このようにして得られる化合物(26)は、公知の分離精製手段、例えば、

20

濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程26)本工程は、化合物(26)と化合物(E)とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-4)を製造する方法である。

本工程における反応は、文献記載の方法(例えばIndian J. Chem. Sect. B; EN; 32; 2; 1993; 262-265、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

例えばピラゾールを構築する場合、テトラメトキシプロパンを用いて反応を 10 行うことにより合成することができる。

用いられるテトラメトキシプロパンの量は、通常0.1乃至500当量、好ましくは0.5乃至100当量である。

本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至12時間である。

15 本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0 乃至溶媒の還流温度である。

本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、具体的には、例えばエタノール、水、トルエン、テトラヒドロフラン、1、4ージオキサン、N、Nージメチルホルムアミド、N、Nージメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1ーメチルー2ーピロリジノン等が挙げられる。

このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-4) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

25 本発明に係る化合物 (I-12)

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_4

[式中、各記号は前記と同じ]で表される化合物は、例えば、以下の方法によっても製造することができる。

5 [式中、 L^1 、 L^2 は、ハロゲンなどの脱離基を示し、他の記号は、前記と同じ]

(工程27)本工程は、塩基の存在下、化合物(27)と前記化合物(A−1)とを反応させて、化合物(28)を製造する方法である。

 L^1 、 L^2 としては、より具体的には、例えば、フッ素、塩素、臭素などのハ L^2 ロゲンが挙げられる。

用いられる化合物(A-1)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(27)1当量に対して、通常0.1 乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件

により異なるが、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(27)と化合物(A-1)との反応において、化合物(28)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムーtertープチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、テトラヒ10 ドロフラン、1,4ージオキサン、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1ーメチルー2ーピロリジノン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 室温乃至150度である。

15 本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 5時間である。

このようにして得られる化合物 (28) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

20 (工程28)本工程は、前記工程で得られた化合物(28)の二トロ基を還元して、化合物(29)を製造する方法である。

本工程において用いられる還元反応は、当業者に周知の方法が用いられる。 本工程において用いられる還元反応としては、具体的には、例えば、水素、蟻酸、蟻酸アンモニウム、ヒドラジン水和物とパラジウム、白金、ニッケル触媒 を用いる接触還元法、塩酸、塩化アンモニウムと鉄を用いる還元法、メタノー ルと塩化スズを用いる還元法等が挙げられる。

本工程において、ニトロ基の還元に10%パラジウムー炭素触媒を用いる場合には、10%パラジウムー炭素触媒の量は、通常0.01乃至10当量、好ましくは0.1乃至1当量である。

15

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミド等が挙げられる。

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶 歩 媒の還流温度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 1. 2時間である。

このようにして得られる化合物(29)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程29) 本工程は、前記工程で得られた化合物(29) に二トロ基を導入して、化合物(30) を製造する方法である。

本工程におけるニトロ化は、必要に応じて、アニリンに保護基をつけた後、文献記載の方法(例えばシンセティック コミュニケーション(Synthetic Communication)、2001年 第31巻7号、1123-1128頁、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

ニトロ化に硝酸カリウムを用いる場合には、硝酸カリウムの量は、通常 0. 1万至100当量、好ましくは 0.1万至1当量である。

20 本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばトリフルオロ酢酸、トリフルオロ酢酸無水物、塩酸、 硫酸、硝酸等が挙げられる。

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶 媒の還流温度である。

25 反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 1 2 時間である。

このようにして得られる化合物(30)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

15

(工程30) 本工程は、前記工程で得られた化合物 (30) と前記化合物 (A-1) とを反応させることにより化合物 (31) を製造する方法である。

本工程は、必要に応じて、アニリンに保護基をつけた後、前記工程27と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(31)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程31) 本工程は、前記工程30で得られた化合物(31)の二トロ基を 10 還元して、化合物(32)を製造する方法である。

本工程における反応は、前記工程8と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(32)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程32)本工程は、前記工程31で得られた化合物(32)と化合物(5)とを反応させることにより本発明に係る化合物(I-2)を製造する方法である。

本工程における反応は、前記工程4と同様の方法、これに準じた方法又はこ 20 れらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-2) は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

(工程33-1)本工程は、前記工程31で得られた化合物(32)と化合物 25 (6)とを反応させることにより縮合体を製造する方法である。

本工程における反応は、前記工程 5 - 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる縮合体は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧 濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか 又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(33-2) 本工程は、前記工程33-1で得られた縮合体を環化反応に付す ことにより、本発明に係る化合物(I-12)を製造する方法である。

本工程における環化反応は、前記工程 5 - 2 と同様の方法、これに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

また、上記化合物(29)と(6)とを反応させた後、ニトロ基を導入し、 該ニトロ基をアミノ基に還元すると同時に環化を行うか、或いは、必要に応じ て別途環化反応を行い、また、環化後又は環化前に化合物(A)と反応させる ことによっても、本発明に係る化合物(I-11)を製造することができる。

10 なお、化合物(29)と化合物(6)とのアミド化、ニトロ化、ニトロ基からアミノ基への還元、化合物(A)との反応及び環化反応は、それぞれ、工程5-1、工程13、工程3、工程30及び工程5-1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-12) は、公知の分離精製 15 手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラ フィー等により単離精製することができる。

また、以下の方法によって製造する化合物(31)を用いることによっても、 本発明に係る化合物(I-12)を製造することができる。

$$(R^2)^{L_2}_{q} \xrightarrow{X_1}_{H} \xrightarrow{NO_2} \xrightarrow{(A-1)}_{CO_2R^8}$$
 工程 3 4 $(R^2)^{L_2}_{q} \xrightarrow{X_1}_{H} \xrightarrow{NO_2} \xrightarrow{(A-1)}_{Q} \xrightarrow{X_{51}} \xrightarrow{X_4} \xrightarrow{CO_2R^8}$ 工程 3 5 $R^{11}_{q} \xrightarrow{X_{51}} \xrightarrow{X_1}_{H} \xrightarrow{NO_2} \xrightarrow{(A-1)}_{R^{11}} \xrightarrow{(34)}$ $R^{11}_{q} \xrightarrow{X_{51}}_{q} \xrightarrow{X_{1}}_{H} \xrightarrow{NO_2} \xrightarrow{(A-1)}_{R^{11}} \xrightarrow{(B^2)_{q}} \xrightarrow{H} \xrightarrow{H} \xrightarrow{(B^2)_{q}} \xrightarrow{H} \xrightarrow{H} \xrightarrow{NO_2}$

 $(R^2)_{q}$ X_4 CO_2R^8 X_4 CO_2R^8 X_4 X_4 X

20 [式中、各記号は前記と同じ]

(工程34)本工程は、化合物(33)と前記化合物(A-1)とを反応させることにより化合物(34)を製造する方法である。本工程における反応は、

20

前記工程27と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(34)は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程35)本工程は、化合物(34)と前記化合物(A-1)とを反応させることにより、化合物(35)を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程30と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

10 このようにして得られる化合物 (35) は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程33-1)本工程は、前記工程35で得られた化合物(35)の有する-C(O)OR®をアミノ基に変換して、化合物(31)を製造する方法であり、例えば、いわゆるクルチウス(Curtius)転移反応が挙げられる。本工程における反応は、後述の工程48と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物 (31) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製することができる。

得られた化合物(31)を用いて、前記工程31、32、33-1又は33-2の方法を用いて、本発明に係る化合物(I-12)を製造することができる。

本発明に係る化合物(I-31)は、例えば、以下の方法によっても製造す 25 ることができる。

M 1は、化合物(27)と化合物(36)との反応において、化合物(37)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、具体的には、例えば、トリアルキルスズ、ボロン酸、ボロン酸エステル等が挙げられる。化合物(36)としては、より具体的には、例えば、トリメチルー(ピリジン-2-イル)スズ又は1-(tert-ブトキシカルボニル)ピロール-2-ボロン酸等が挙げられる。

化合物 (36) として、トリメチルー (ピリジン-2-イル) スズを用いる場合には、例えば、いわゆるStille反応を用いて行う方法が挙げられる。また、化合物 (36) として、1-(tert-ブトキシカルボニル) ピロール-2-ボロン酸を用いる場合には、例えば、いわゆる鈴木反応を用いて 行う方法が挙げられる。

用いられる化合物(36)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(27)1当量に対して、通常0.1乃至50当量、好ましくは、0.2乃至10当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件 10 により異なるが、通常 0.1 乃至 20 当量、好ましくは 0.5 乃至 5 当量であ る。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(27)と化合物(36)との反応において、化合物(37)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウム tーブトキシド、トリエチルアミン等が挙げられる。

用いられる金属触媒の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応 条件により異なるが、通常 0.01乃至10当量、好ましくは 0.05乃至5 当量である。

- 20 用いられる金属触媒としては、本工程において、化合物(27)と化合物(36)との反応において、化合物(37)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム、ジクロロ(1, 1 'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン)パラジウム等が挙げられる。
- 25 本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばエチレングリコールジメチルエーテル、水、トルエン、テトラヒドロフラン、N, N ジメチルホルムアミド、1, 4 ジオキサン、ベンゼン、アセトン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは

室温乃至150度である。

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 1 2 時間である。

このようにして得られる化合物(37)は、公知の分離精製手段、例えば濃 6 縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離 精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程37)本工程は、化合物(37)と前記化合物(A-1)とを反応させて、化合物(38)を製造する方法である。

本工程における反応は、前記工程 2 7 と同様の方法、これに準じた方法又は 10 これらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(38)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程38) 本工程は、化合物(38)のヘテロ芳香環及びニトロ基を水素 15 雰囲気下、金属触媒にて還元し、必要に応じて保護基を導入して、化合物(3 9)を製造する方法である。

用いられる還元剤の量は、通常0.01乃至10当量、好ましくは0.1乃至1当量である。

用いられる還元剤としては、本工程において、化合物 (38) から、化合物 (39) を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、 10%白金-炭素、白金-ブラックなどが挙げられる。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、酢酸エチル等が挙げられる。

25 本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 室温乃至 1 5 0 度である。

本工程における反応時間は、通常 0. 1 時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 1 2 時間である。

本工程における反応圧力は、通常常圧乃至100気圧、好ましくは常圧乃至

20気圧である。

このようにして得られる化合物(39)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

5 (工程39)本工程は、化合物(39)に二トロ基を導入して、化合物(40)を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程29と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。必要に応じて、Rp¹を変換することができる。

このようにして得られる化合物(40)は、公知の分離精製手段、例えば濃 10 縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精 製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程40)本工程は、化合物(40)の有するニトロ基を還元して、化合物(41)を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程31と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(41)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程41)本工程は、化合物(41)と前記化合物(5)とを反応させて 20 化合物(42)を製造するか、或いは、化合物(41)と前記化合物(6)と を反応させ、次いで環化反応に付すことにより化合物(42)を製造する方法 である。

化合物(41)と前記化合物(5)との反応は、前記工程32と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことがで 25 きる。

また、化合物(41)と前記化合物(6)とを反応させ、次いで、環化させる反応は、前記工程 33-1 及び 33-2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(42)は、公知の分離精製手段、例えば濃

縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精 製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程 42)本工程は、得られた化合物(42)の有するアミノ基の保護基 Rp^1 を除去して、化合物(43)を製造する方法である。

7 ミノ基の保護基 Rp¹の除去方法は、前記文献記載の方法(例えばプロテクティブグループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Gren著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(43)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程43)本工程は、化合物(43)と化合物(F)とを反応させること により本発明に係る化合物(I-3)を製造する方法である。本工程における アミノ基の保護基尺⁴の導入は前記記載の文献(例えばプロテクティブグループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T.W.Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

R⁴としては、より具体的にはアルキル、アルキルアミド、カルバモイル、アルキルカルバモイル、アルキルカーバメート等が挙げられる。

化合物(F)としては、具体的には、例えば、無水酢酸、無水トリフルオロ 酢酸、プロピオン酸、クロロ酢酸、アクリル酸エチル、塩化メタンスルホニル、 臭化ベンジル等が挙げられる。

用いられる化合物(F)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(43)1当量に対して、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特

に限定されないが、例えばジクロロメタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、ベンゼン、アセトン、エタノール、2-プロパノール等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 5 室温乃至150度である。

本工程における反応時間は、通常 0.1時間乃至 72時間、好ましくは 0.5時間乃至 12時間である。

また、上記化合物(39)と(6)とを反応させた後、ニトロ基を導入し、 最後に該ニトロ基をアミノ基に還元すると同時に環化を行うか、もしくは必要 10 に応じて別途環化反応を行うことによっても、本発明に係る化合物(I-3 1)を製造することができる。

なお、化合物(39)と化合物(6)とのアミド化、ニトロ化、ニトロ基からアミノ基への還元及び環化反応は、それぞれ、工程5-1、工程13、工程3及び工程5-1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-31) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

なお、化合物(42)において、アミノ基の保護基Rp¹が所望のR⁴に該当 20 する場合には、以後の工程42及び43を行うことなく、化合物(42)が本 発明に係る化合物である。

また、化合物(43)が所望の化合物である場合には、工程43を行うことなく、化合物(43)が本発明に係る化合物となる。

本発明に係る化合物 (I-31) は以下の方法によっても製造することができ 25 る。

[式中、Rp²、Rp³及びRp⁴は、それぞれ保護基を示し、Lは脱離基を示し、 他の記号は前記と同じ]

は、例えば、メトキシメチル、メチル、エチル、tert‐ブチル、ベンジル、 4ーメトキシーベンジル、2-(トリメチルシリル)エチル、tert‐ブチルジメチルシリル等が挙げられる。Rp⁴は、不活性なアルキルを示し、具体的には、例えば、メチル、エチル、tert‐ブチル、ベンジル、4ーメトキシーベンジル、2-(トリメチルシリル)エチル等が挙げられる。本工程における反応は、前記工程36と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。このようにして得られる化合物(45)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程45)本工程は、前記工程で得られた化合物(45)のヘテロ芳香環を水素雰囲気下、金属触媒にて還元し、化合物(46)を製造する方法である。 用いられる還元剤の量は、通常0.01乃至10当量、好ましくは0.05 乃至1当量である。

15 用いられる還元剤としては、本工程において、化合物(45)から、化合物 (46)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、 10%白金-炭素、白金 ブラックなどが挙げられる。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド、1, 4ージオキサン、酢酸エチル等が挙げられる。 本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 室温乃至150度である。

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 1 2時間である。

25 本工程における反応圧力は、通常常圧乃至100気圧、好ましくは常圧乃至 20気圧である。

このようにして得られる化合物(46)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程46) 本工程は、化合物(46)の有する保護基Rp²を除去して、化合物(47)を製造する方法である。本工程における保護基の除去は、文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ、Rp²がメトキシメチルの場合には、該保護基の除去は、例えば、トリフルオロ酢酸等を用いることにより行うことができる。

10 Rp¹の除去にトリフルオロ酢酸を用いる場合には、触媒の量は、通常0.0 1乃至1000当量、好ましくは0.1乃至10当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばクロロホルム等が挙げられる。

反応温度は、通常室温乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至100 15 度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 1 2時間である。

このようにして得られる化合物 (47) は、公知の分離精製手段、例えば、 濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単 離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。必要に 応じて、Rp1を変換することができる。

(工程47)本工程は、化合物(47)と化合物(G)とを反応させることにより、化合物(48)を製造する方法である。ここで、Lは脱離基を示し、前記L1やL2と同様の基が挙げられる。化合物(G)としては、具体的には、 例えば、臭化ベンジル、4ーフルオローベンゾニトリル、4ーフルオローベンズアルデヒド等が挙げられる。本工程における反応は、前記工程27と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。 このようにして得られる化合物(48)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー

10

15

20

25

等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程48)本工程は、化合物(48)の有するカルボキシルの保護基Rp³を除去して、化合物(49)を製造する方法である。化合物(48)の有するカルボキシルの保護基としては、前記工程44万至47においてカルボキシルの保護基として作用し、かつ、工程48において容易に除去することができるものであれば、いかなるものであってもよいが、例えばメチル、エチル、tertーブチル等の直鎖又は分岐を有する低級アルキル、2-ヨウ化エチル、2,2,2-トリクロロエチル等のハロゲン化低級アルキル、アリル、2ープロペニル、2ーメチルー2ープロペニル等の低級アルケニル、ベンジル、パラメトキシーベンジル等のアラルキル等を挙げることができる。

このようなカルボキシルの保護基 Rp^3 の導入及び除去方法については、文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、<math>T.W.Green著、第2版、John Wiley & Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物 (49) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程49)本工程は、化合物(49)と化合物(H)とを反応させることにより、化合物(50)を製造する方法であり、例えば、いわゆるクルチウス(Curtius)転移反応であり、塩基存在下、リン酸アジド化合物及びアルコール化合物(17-1)を用いて、文献記載の方法(例えばテトラヘドロン(Tetrahedron)、第31巻、1974年、p2151-2157、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

用いられるアルコール化合物 (H) の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物 (49) 1 当量に対して、通常

0. 1乃至20当量、好ましくは0. 5乃至5当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常 0. 1 乃至 2 0 当量、好ましくは 0. 5 乃至 5 当量である。

5 用いられるリン酸アジド化合物としては、本工程において、化合物(49) と化合物(H)との反応において、化合物(50)を製造するものであれば、 いかなるものを用いてもよいが、例えば、ジエチルリン酸アジド、ジフェニル リン酸アジド等が挙げられる。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(49)と化合物(H) との反応において、化合物(50)を製造するものであれば、いかなるものを 用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウム tーブトキシド、トリエチルアミン等が挙げられる。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特 15 に限定されないが、例えばトルエン、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、ク ロロホルム、1, 4ージオキサン、ベンゼン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 室温乃至150度である。

本工程における反応時間は、通常 0. 1 時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 20 5 時間乃至 1 2 時間である。

このようにして得られる化合物(50)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程50)本工程は、化合物(50)に二トロ基を導入して、前記記載の 25 化合物(40)を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程29 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせて行うこと ができる。

このようにして得られる化合物(40)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精

製するか又は単離精製することなく、前記工程 4 0 乃至 4 3 の方法によって、 本発明に係る化合物 (I-3) を製造することができる。

また、上記化合物(50)において、Rp⁴を除去し、該アニリン誘導体とした後、該アニリン誘導体と化合物(6)とを反応させた後、ニトロ基を導入し、最後に該ニトロ基をアミノ基に還元すると同時に環化を行うか、もしくは必要に応じて別途環化反応を行うことによっても、本発明に係る化合物(I-31)を製造することができる。

なお、化合物(50)と化合物(6)とのアミド化、ニトロ化、ニトロ基からアミノ基への還元及び環化反応は、それぞれ、工程5-1、工程13、工程10 3及び工程5-1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ、Rp⁴を除去は、前記記載のプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、T.W.Gren著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、

15 それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

本発明によって提供される新規 2- へテロアリール置換ベンズイミダゾール 誘導体は、薬学的に許容される塩として存在することができ、当該塩は、本発 明に係る化合物(I-0)及び(I-0)に包含される上記式(I-1)、

20 (I-11)、(I-12)、(I-2)、(I-11-0)、(I-31) 及び(I-4)を用いて、常法に従って製造することができる。

25

具体的には、上記(I-0)、(I-1)、(I-11)、(I-12)、(I-2)、(I-2)、(I-11-0)、(I-31)及び(I-4)の化合物が、当該分子内に例えばアミノ基、ピリジル基等に由.来する塩基性基を有している場合には、当該化合物を酸で処理することにより、相当する薬学的に許容される塩に変換することができる。

当該酸付加塩としては、例えば塩酸塩、フッ化水素酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩等のハロゲン化水素酸塩;硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、燐酸塩、炭酸塩等の無機酸塩;メタンスルホン酸塩、トリフルオロメタンスルホン酸塩、

15

20

25

エタンスルホン酸塩等の低級アルキルスルホン酸塩;ベンゼンスルホン酸塩、 pートルエンスルホン酸塩等のアリールスルホン酸塩;フマル酸塩、コハク酸 塩、クエン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、マレイン酸塩等の有機酸塩;及びグ ルタミン酸塩、アスパラギン酸塩等のアミノ酸等の有機酸である酸付加塩を挙 げることができる。また、本発明の化合物が酸性基を当該基内に有している場 合、例えばカルボキシル基等を有している場合には、当該化合物を塩基で処理 することによっても、相当する薬学的に許容される塩に変換することができる。 当該塩基付加塩としては、例えばナトリウム、カリウム等のアルカリ金属塩、 カルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、グアニ ジン、トリエチルアミン、ジシクロヘキシルアミン等の有機塩基による塩が挙 げられる。さらに本発明の化合物は、遊離化合物又はその塩の任意の水和物又 は溶媒和物として存在してもよい。

2型糖尿病或いはそれに関連する疾患若しくは症状の予防又は治療のための薬剤を製造するにあたり、本発明に係る式(I)の化合物は、式(I)の化合物と担体物質とを組み合わせて用いることができる。

本発明に係る式(I)の化合物の予防又は治療のための投与量は、もちろん、 治療する症状の性質、選択する特定の化合物及び投与経路により変動する。

また、年齢、体重及び各患者の感受性によっても変動する。一般的に、1日の投与量は、単回又は複数回の量として、体重1kgあたり、約0.001mgから約100mgであり、好ましくは、体重1kgあたり、約0.01mgから約50mgであり、より好ましくは約0.1mgから10mgである。これらの制限を越えた範囲での投与量の使用が必要な場合もありうる。

適切な経口投与量の例としては、単回又は1日あたり、2乃至4回の複数回投与としては、少なくとも約0.01mgから多くとも2.0gである。好ましくは、投与量の範囲は、1日に1回又は2回の投与で、約1.0mgから約200mgである。より好ましくは、投与量の範囲は、1日1回の投与で約10mgから100mgである。

静脈内投与又は経口投与を用いた場合には、代表的な投与範囲は、1日あたり、体重1kgあたり、式(I)の化合物を約0.001mgから約100m

g(好ましくは0.01mgから約10mg)であり、より好ましくは1日あたり、体重1kgあたり、式(I)の化合物を約0.1mgから10mgである。

上述したように、医薬組成物は、式(I)の化合物と薬学的に許容される担体を含む。「組成物」という用語は、直接又は間接的に、2又はそれ以上のいかなる成分を組み合わせ、複合させ又は凝集させてできたもの、1又はそれ以上の成分を解離させた結果できたもの、或いは、成分間の他のタイプの作用又は相互作用の結果によりできたものだけでなく、担体を構成する活性及び不活性成分(薬学的に許容される賦形剤)も含む。

10 医薬上許容される担体と組み合わせて、2型糖尿病の治療、予防或いその発症を遅らせるのに有効な量の式(I)の化合物が含まれる組成物が好ましい。

本発明に係る化合物の効果的な量を哺乳類、とりわけヒトに投与するためには、いかなる適切な投与経路でも用いることができる。例えば、経口、直腸、 局所、静脈、眼、肺、鼻などを用いることができる。投与形態の例としては、

15 錠剤、トローチ、散剤、懸濁液、溶液、カプセル剤、クリーム、エアロゾール などがあり、経口用の錠剤が好ましい。

経口用の組成物を調製するに際しては、通常の医薬用媒体であれば、いかなるものも用いることができ、そのような例としては、例えば、水、グリコール、オイル、アルコール、香料添加剤、保存料、着色料などであり、経口用の液体組成物を調製する場合には、例えば、懸濁液、エリキシル剤及び溶液が挙げられ、担体としては、例えば、澱粉、砂糖、微結晶性セルロース、希釈剤、造粒剤、潤滑剤、結合剤、崩壊剤などが挙げられ、経口用の固体組成物を調製する場合には、例えば、パウダー、カプセル剤、錠剤などが挙げられ、中でも経口用の固体組成物が好ましい。

20

25 投与のしやすさから、錠剤やカプセル剤が最も有利な経口投与形態である。 必要ならば、錠剤は、標準の水性又は非水性の技術でコーティングすることが できる。

上記の通常の投与形態に加えて、式(I)に係る化合物は、例えば、U.S. 特許番号3,845,770、3,916,899、3,536,809、3, WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 114

598,123、3,630,200及び4,008,719に記載の放出制 ... 御手段及び/又はデリバリー装置によっても、投与することができる。

経口投与に適した本発明に係る医薬組成物は、パウダー又は顆粒として、或 いは水溶性の液体、非水溶性の液体、水中油型のエマルジョン又は油中水型の エマルジョンとして、それぞれがあらかじめ決められた量の活性成分を含む力 プセル剤、カシュー剤又は錠剤を挙げることができる。そのような組成物は、 薬剤学上いかなる方法を用いて調製することができるが、すべての方法は、活 性成分と1又は2以上の必要な成分からなる担体とを一緒にする方法も含まれ る。

一般に、活性成分と液体の担体又はよく分離された固体の担体或いは両方と 10 を均一かつ充分に混合し、次いで、必要ならば、生産物を適当な形にすること により、組成物は調製される。例えば、錠剤は、圧縮と成形により、必要に応 じて、1又は2以上の副成分と共に調製される。圧縮錠剤は、適当な機械で、 必要に応じて、結合剤、潤滑剤、不活性な賦形剤、界面活性剤又は分散剤と混 合して、活性成分をパウダーや顆粒などの形に自由自在に圧縮することにより 15 調製される。

成形された錠剤は、パウダー状の湿った化合物と不活性な液体の希釈剤との 混合物を適当な機械で成形することにより調製される。

好ましくは、各錠剤は、活性成分を約1mg乃至1g含み、各カシュー剤又 はカプセル剤は、活性成分を約1mg乃至500mg含む。 20

式(I)の化合物についての医薬上の投与形態の例は、次の通りである。

[表1]

5

注射用懸濁液(I.

M.)

	mg/ml
式(I)の化合物	10
メチルセルロース	5.0
Tween 80	0.5
ベンジルアルコール	9. 0
塩化ペンズアルコニウム	1.0

注射用水を加えて、1.0ml とする。

[表2]

錠剤

	mg/tablet
式(I)の化合物	25
メチルセルロース	415
Tween80	14.0
ベンジルアルコール	43.5
ステアリン酸マグネシウム	2.5
- 合計	500mg

[表3]

カプセル剤

	mg/capsule
式(I)の化合物	25
ラクトースパウダー	573. 5
ステアリン酸マグネシウム	1.5

合計 600mg

5

[表4]

エアロゾール

	1容器あたり
式(Ⅰ)の化合物	24mg
レシチン、NF Liq.Con c.	1.2mg
トリクロロフルオロメタン、NF	4.025g
ジクロロジフルオロメタン、NF	12.15g

- 10 式(I)の化合物は、2型糖尿病と関連する疾患又は症状だけでなく、2型糖尿病の発症の治療/予防/遅延に用いられる他の薬剤と組み合わせて用いることができる。該他の薬剤は、通常用いられる投与経路又は投与量で、式(I)の化合物と同時に又は別々に投与することができる。
 - 式(I)の化合物は、1又は2以上の薬剤と同時に使用する場合には、式・

- (I) の化合物とこれらの他の薬剤とを含んだ医薬組成物が好ましい。従って、本発明に係る医薬組成物は、式(I) の化合物に加えて、1又は2以上の他の活性成分も含む。式(I) の化合物と組み合わせて用いられる活性成分の例としては、別々に投与するか、又は同じ医薬組成物で投与してもよいが、以下のものに限定されることはない。
 - (a) ビスーグアニド (例、プホルミン、メトホルミン、フェンホルミン)
 - (b) PPARアゴニスト(例、トログリタゾン、ピオグリタゾン、ノシグリタゾン)
 - (c) インスリン
- 10 (d) ソマトスタチン

15

25

- (e) α d ν d
- (f) インスリン分泌促進剤(例、アセトヘキサミド、カルブタミド、クロル プロパミド、グリボムリド、グリクラジド、グリメルピリド、グリピジド、グ リキジン、グリソキセピド、グリブリド、グリヘキサミド、グリピナミド、 フェンブタミド、トラザミド、トルブタミド、トルシクラミド、ナテグリニド、 レパグリニド)、及び
 - (g) DPP-IV (ジペプチジルペプチダーゼ IV) 阻害剤

2番目の活性成分に対する式(I)の化合物の重量比は、幅広い制限の範囲 内で変動し、さらに、各活性成分の有効量に依存する。従って、例えば、式(I)の化合物をPPARアゴニストと組み合わせて用いる場合には、式(I)の化合物のPPARアゴニストに対する重量比は、一般的に、約1000:1乃至1:1000であり、好ましくは、約200:1乃至1:200である。式(I)の化合物と他の活性成分との組み合わせは、前述の範囲内であ

るが、いずれの場合にも、各活性成分の有効量が用いられるべきである。

次に本発明に係る化合物(I)で表される化合物が示すグルコキナーゼ活性 化能及びその試験方法について示す。

前記式(I)で表される化合物の有する優れたグルコキナーゼ活性化作用の 測定は、文献記載の方法(例えば、ディアペテス(Diabetes)、第4

15

5巻、第1671頁-1677頁、1996年等)又はそれに準じた方法によって行うことができる。

グルコキナーゼ活性は、グルコース-6-リン酸を直接測定するのではなく、 リポーターエンザイムであるグルコース-6-リン酸デヒドロゲナーゼがグル コース-6-リン酸からホスホグルコノラクトンを生成する際に、生じるTh io-NADHの量を測定することによって、グルコキナーゼの活性化の程度 を調べる。

このアッセイで使用するrecombinant human liver GKはFLAG fusion proteinとしてE. coliに発現させ、ANTIFLAG M2 AFFINITY GEL (Sigma) で精製した。

アッセイは平底96-well plateを用いて30℃で行った。As say buffer (25mM Hepes Buffer:pH=7.2、2mM MgCl₂、1mM ATP、0.5mM TNAD、1mM dit hiothreitol)を69 μ 1分注し、化合物のDMSO溶液またはコントロールとしてDMSOを1 μ 1加えた。次に、氷中で冷やしておいたEnzyme mixture (FLAG-GK、20U/m1G6PDH)20 μ 1を分注した後、基質である25mMグルコースを10 μ 1加え、反応を開始させる(最終グルコース濃度=2.5mM)。

20 反応開始後、405nmの吸光度の増加を30秒ごとに10分間測定し、最初の5分間の増加分を使用して化合物の評価を行った。FLAG-GKは1% DMSO存在下で5分後の吸光度増加分が0.05から0.1の間になるように加えた。

DMSOコントロールでのOD値を100%とし、評価化合物の各濃度にお25 けるOD値を測定した。各濃度のOD値より、Emax(%)及びEC50(μM)を算出し、化合物のGK活性化能の指標として用いた。

本方法により本発明に係る化合物のGK活性化能を測定した。その結果を下 記表1に示す。

[表5]

(本発明	化合物の	GK 活	性化	化能)
------	------	------	----	-----

化合物	勿番号	Emax (%)	EC50 (μ M)
実施例	6 7	8 3 2	1. 4
実施例	2 6	768	2. 3
実施例	1 2 2	664	1. 9

本発明に係る化合物は上記表1に示したように、Emax及びEC50を指標として、優れたGK活性化能を有している。

実施例

以下において、実施例をあげて本発明をさらに具体的に説明するが、本発明は これらによって何ら限定されるものではない。

製剤例1

5

製造例1の化合物10部、重質酸化マグネシウム15部及び乳糖75部を均一に混合して、350μm以下の粉末状又は細粒状の散剤とする。この散剤をカプセル容器に入れてカプセル剤とする。

10 製剤例2

製造例1の化合物45部、澱粉15部、乳糖16部、結晶性セルロース21部、ポリビニルアルコール3部及び蒸留水30部を均一に混合した後、破砕造粒して乾燥し、次いで篩別して直径1410乃至177μmの大きさの顆粒剤とする。

15 製剤例3

製剤例2と同様の方法で顆粒剤を作製した後、この顆粒剤96部に対してステアリン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し直径10mmの錠剤を作製する。

製剤例4

製剤例2の方法で得られた顆粒剤90部に対して結晶性セルロース10部及び 20 ステアリン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し、直径8mmの錠剤とした後、 これにシロップゼラチン、沈降性炭酸カルシウム混合懸濁液を加えて糖衣錠を 作製する。

以下において、製剤例、製造例、参考例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらによって何ら限定されるものではない。

25 実施例の薄層クロマトグラフは、プレートとしてSilicagel 60

F₂₄₅ (Merck) を、検出法としてUV検出器を用いた。カラム用シリカゲルとしては、Wakogel[™] C-300 (和光純薬)を、逆相カラム用シリカゲルとしては、LC-SORB[™] SP-B-ODS (Chemco)又はYMC-GEL[™] ODS-AQ 120-S50 (山村化学研究所)を用りた。

下記の実施例における略号の意味を以下に示す。

i-Bu:イソブチル

n-Bu:n-プチル

t-Bu:t-プチル

10 Me:メチル

Et:エチル

Ph:フェニル

i-Pr:イソプロピル

n-Pr:n-プロピル

15 CDC 1 3: 重クロロホルム

CD₃OD: 重メタノール

DMSO-d₆: 重ジメチルスルホキシド

下記に核磁気共鳴スペクトルにおける略号の意味を示す。

s :シングレット

20 d : ダブレット

dd:ダブルダブレット

t : トリプレット

m :マルチプレット

br:プロード

25 q:カルテット

J :カップリング定数

Hz:ヘルツ

実施例1

<u>2-ピリジン-2-イル-5</u>, 6-ピス (ピリジン-3-イルオキシ) -1H -ベンズイミダゾール

(工程1)

- 3-(2-フルオロ-4-ニトローフェノキシ)ーピリジンの合成
- 3、4ージフルオロニトロベンゼン3.18gのジメチルホルムアミド20ml溶液に、3ーヒドロキシピリジン2.09g、及び炭酸カリウム5.52gを加え、反応液を90度にて1時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開10 溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程2)

- 5 フルオロー 2 ニトロー 4 (ピリジン- 3 イルオキシ) フェニル アミンの合成
- 3-(2-フルオロー4-ニトローフェノキシ) ーピリジン4.72gのメ 7 クノール30ml溶液に、20%水酸化パラジウムー炭素触媒1.0gを加え、反応液を水素雰囲気下、5時間攪拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のトリフルオロ酢酸40ml溶液に、硝酸カリウム1.88gを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=4/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程3)

- 4,5-ビス-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミ 25 ンの合成
 - 3-(2-フルオロ-4-ニトローフェノキシ)ーピリジン680mgのジメチルホルムアミド8m1溶液に、3-ヒドロキシピリジン285mg、及び炭酸カリウム829mgを加え、反応液を90度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネ

シウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のエタノール10ml溶液に、展開ラネーニッケル触媒500mgを加え、反応液を水素雰囲気下、2時間撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去することで、表題化合物を得た。(工程4)

<u>2-ピリジン-2-イル-5</u>, 6-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの製造

¹HNMR (CDCl₃) δ: 7. 10-7. 40 (4H, m), 7. 28 (1 H, s), 7. 38 (1H, ddd, J=1. 2Hz, 4. 8Hz, 7. 6H z), 7. 62 (1H, s), 7. 87 (1H, td, J=7. 6Hz, 1. 2Hz), 8. 12-8. 40 (4H, m), 8. 38 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 63 (1H, d, J=4. 8Hz), 10. 8 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 382 [M+H]

25 実施例 2

<u>5-(2-ヒドロキシメチル-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-</u> (ピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール

実施例1 (工程2) で得られた5-フルオロ-2-二トロ-4-(ピリジン-3-イルオキシ) -フェニルアミン、及び2-ヒドロキシメチル-フェノー

ルを用いて、実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 4. 45 (2H, s), 6. 76 (1H, d, J = 8. 0Hz), 7. 04 (1H, t, J=6. 8Hz), 7. 08-7. 3 0 (5H, m), 7. 30-7. 43 (2H, m), 7. 86 (1H, td, J=8. 0Hz, 2. 4Hz), 8. 18-8. 32 (1H, m), 8. 22 (1H, s), 7. 36 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 62 (1H, d, J=8. 4Hz), 10. 54 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 411 [M+H]

10

実施例3

5-(2-(1-ヒドロキシーエチル)-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール

2-(1-ヒドロキシーエチル)-フェノールを用いて、実施例2と同様の 15 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 25-1. 34 (6H, m), 4. 80-4. 96 (1H, m), 7. 76 (1H, dd, J=4. 4Hz, 8. 0Hz), 7. 02-7. 34 (6H, m), 7. 38 (1H, t, J=6. 4Hz),

20 7. 42-7. 60 (1H, m), 7. 87 (1H, td, J=7. 6Hz, 1. 6Hz), 8. 20-8. 34 (2H, m), 8. 39 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 60-8. 64 (1H, m), 10. 72 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 425 [M+H]

25

実施例4

2-アセチルーフェノールを用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた

方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体と して得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 2. 22-2. 50 (3H, m), 6. 81 (1 H, d, J=8. 4Hz), 7. 00-7. 45 (4H, m), 7. 45-7. 5 95 (5H, m), 8. 20-8. 35 (2H, m), 8. 37 (1H, d,

J = 7.6 Hz), 8.60-8.70 (1H, m), 10.49 (1H, b rs)

ESI-MS (m/e) : 423 [M+H]

10 実施例 5

15

2-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例2と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄 色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 6. 80 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 0 6 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 25-7. 35 (2H, m), 7. 3 5-7. 7471H, m), 7. 56 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 5 8-7. 70 (1H, m), 7. 87 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 1

20 2-8. 25 (1H, m), 8. 31 (1H, b,rs), 8. 38 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 58-8. 68 (1H, m), 10. 80-11. 0 8 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 406 [M+H]

25 実施例 6

 $5 - (3 - \nu r) - 2 - \nu r) - 2 - \nu r$ $- 2 - \nu r$ $- 3 - 4 \nu r$ $- 3 - 4 \nu r$ $- 4 \nu$

3-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例2と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 7. 02-7. 08 (2H, m), 7. 14 (1 H, d, J=7. 5Hz), 7. 20 (1H, dd, J=4. 4Hz, 7. 5 Hz), 7. 28-7. 36 (3H, m), 7. 39 (1H, t, J=5. 9 Hz), 7. 42-7. 52 (1H, m), 7. 88 (1H, dt, J=1. 5 Hz, 7. 9Hz), 8. 22 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 30 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 39 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 62 (1H, d, J=5. 9Hz)

ESI-MS (m/e): 406 [M+H]

10 実施例7

4-7. 12 (1H, m), 7. 12-7. 26 (1H, m), 7. 26-7. 43 (1H, m), 7. 30-7. 43 (1H, m), 7. 51 (2H, d, J=7. 0Hz), 7. 44-7. 76 (1H, m), 7. 78-7. 90 (1H, m), 8. 12-8. 21 (1H, m), 8. 21-8. 30 (1H,

20 m), 8. 30-8. 40 (1H, m), 8. 43-8. 65 (1H, m), 10. 88 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 406 [M+H]

実施例8

4-ヒドロキシー安息香酸 ジメチルアミドを用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 00 (3H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 83 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 86 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 18-7. 23 (2H, m), 7. 26-7. 36 (3H, m), 7. 38-7. 42 (1H, m), 7. 61 (1H, d, J=2. 5Hz), 7. 89 (1H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 8. 19-8. 38 (2H, m), 8. 36 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 63 (1H, d, J=4. 8Hz)

ESI-MS (m/e): 452 [M+H]

10 実施例 9

5

4-メタンスルホニルーフェノールを用いて、実施例2と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得 た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 40 (3H, s), 6. 96 (2H, d, J = 8. 8Hz), 7. 10-7. 16 (1H, m), 7. 17-7. 25 (1 H, m), 7. 32 (1/2H, s), 7. 38 (1/2H, s), 7. 3 9-7. 43 (1H, m), 7. 65 (1/2H, s), 7. 70 (1/2H, s), 7. 83 (2H, dd, J=8. 8, 3. 1Hz), 7. 90 (1H, ddd, J=7. 8, 7. 8, 1. 7Hz), 8. 23 (1H, brs), 8. 32 (1H, brs), 8. 39 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 65 (1H, d, J=4. 7Hz), 10. 84 (1H, brs)

25

20

15

実施例10

ESI-MS (m/e) : 459 [M+H]

4-ヒドロキシー安息香酸 メチルエステルを用いて、実施例2と同様の方

法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化 合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 88 (3H, s), 6. 82 (2H, d, J = 8. 8Hz), 7. 12 (1H, ddd, J=8. 6, 2. 9, 1. 5H z), 7. 18 (1H, dd, J=8. 6, 4. 8Hz), 7. 28 (1H, brs), 7. 32 (1H, brs), 7. 87 (1H, ddd, J=7. 7, 7. 7, 1. 8Hz), 7. 92 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 20 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 27 (1H, d, J=4. 8Hz), 8. 37 (1H, dd, J=7. 7, 1. 1Hz), 8. 61 (1H, dd, J= 10. 5. 1, 1. 8Hz), 10. 80 (1H, brs)

ESI-MS (m/e): 439 [M+H]

実施例11

5-(2-ホルミル-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジ ン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

2-ヒドロキシーベンズアルデヒドを用いて、実施例 2 と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡 黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 6. 80 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 9 20 2-7. 58 (6H, m), 7. 83 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 8 7 (1H, td, J=7. 6Hz, 1. 2Hz), 8. 12-8. 34 (3H, m), 8. 39 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 55-8. 67 (1H, m), 10. 06 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 409 [M+H]

25

15

実施例12

5 - (2 - カルボキシーフェノキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 6 - (ピリジン - 3 - イルオキシ) - 1 H - ベンズイミダゾール

2-ヒドロキシ安息香酸を用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方

法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 83 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 3 1 (1H, ddd, J=8.6, 2.9, 1.5Hz), 7. 34 (1H, ddd, J=8.6, 4.8, 0.7Hz), 7. 48 (1H, dd, J=7.

- 7, 4. 8Hz), 7. 54 (1H, s), 7. 56 (1H, s), 7. 92 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 96 (1H, ddd, J=7. 7, 7. 7, 1. 5Hz), 8. 09 (1H, dd, J=2. 9, 0. 7Hz), 8. 20 (1H, dd, J=4. 8, 1. 5Hz), 8. 27 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 72 (1H, d, J=4. 8Hz)
- 10 ESI-MS (m/e): 425 [M+H]

実施例13

5-(2-メチルーピリジン-5-イルスルファニル)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール

15 6 - メチルーピリジン-3 - チオールを用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 2. 53 (3H, s), 7. 05 (1H, d, J = 7. 6Hz), 7. 05, 7. 36 (tautomer, 1H, s), 7.

- 20 12-7. 24 (2H, m), 7. 32-7. 36 (1H, m), 7. 44,
 7. 76 (tautomer, 1H, s), 7. 50-7. 56 (1H, m),
 7. 83 (1H, t, J=8. 0Hz), 8. 26-8. 36 (3H, m),
 8. 45 (1H, s), 8. 56 (1H, d, J=4. 4Hz), 11. 2
 - 8-11.40,11.40-11.50 (tautomer, 1H, br 25 s)

ESI-MS (m/e) : 412 [M+H]

実施例14

5-(2-エトキシカルポニル-フェノキシ)-6-(4-メタンスルホニ

ルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

4-メタンスルホニルーフェノール、及び2-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステルを順次用いて、実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

- 5 1 HNMR (CDCl₃) δ : 1. 19 (3H, t, J=7.0Hz), 3.0 3 (3H, s), 4. 14 (2H, q, J=7.0Hz), 6.87 (1H, dd, J=7.4, 6.3Hz), 7.00 (2H, dd, J=9.0, 2.2Hz), 7.10-7.17 (1H, m), 7.14 (1/2H, brs), 7.32 (1/2H, brs), 7.37-7.43 (2H, m) 7.49 (
- 10 1/2H, brs), 7. 67 (1/2H, brs), 7. 81 (2H, dd, J=9. 0, 2. 2Hz), 7. 82-7. 90 (2H, m), 8. 36-8. 40 (1H, m), 8. 62-8. 64 (1H, m), 10. 85 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 530 [M+H]

15

実施例15

<u>5-(2-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-(4-メタンスルホニ</u> ルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例14で得られた4-フルオロ-5-(4-メタンスルホニルーフェノ 20 キシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-ヒドロキシ安息香酸 ジメチルアミドを順次用いて、実施例14と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 58-3. 06 (9H, m), 6. 83 (1 /3H, d, J=8. 6Hz), 6. 86 (2/3H, d, J=8. 4Hz), 25 7. 02-7. 11 (3H, m), 7. 12-7. 18 (2H, m), 7. 1 2-7. 18 (1/2H, m), 7. 23-7. 33 (1H, m), 7. 2 3-7. 33 (1/2H, m), 7. 36-7. 40 (1H, m), 7. 58 (1/3H, s), 7. 64 (2/3H, s), 7. 83-7. 90 (3H, m), 8. 34-8. 38 (1H, m), 8. 62-8. 64 (1H, m), 10. 58 (2/3H, brs), 10. 61 (1/3H, brs) ESI-MS (m/e): 529 [M+H]

実施例16

5 $\frac{5-(2-)++>-7ェノ+>)-6-(4-)+9ンスルホニルーフェノ+}$ シ) -2-ピリジン-2-1+1+-ベンズイミダゾール

2-メトキシーフェノールを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ : 3. 03 (3H, s), 3. 69 (3H, s),

- 10 6. 87-6. 95 (3H, m), 7. 00 (1/2H, s), 7. 08 (2 H, dd, J=8. 9, 2. 8Hz), 7. 08-7. 38 (1H, m), 7. 31 (1/2H, s), 7. 35 (1/2H, s), 7. 35-7. 38 (1 H, m), 7. 64 (1/2H, s), 7. 83 (2H, dd, J=8. 9, 2. 8Hz), 7. 87 (1H, dd, J=7. 8, 1. 6Hz), 8. 3
- 15 3-8. 38 (1H, m), 8. 60-8. 62 (1H, m), 10. 62 (1/2H, brs), 10. 73 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 488 [M+H]

実施例17

2-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例15と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無 色固体として得た。

25 ¹HNMR (CDC1₃) δ : 6. 78 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 8 6 (2H, t, J=9. 6Hz), 7. 09 (1H, dd, J=8. 4Hz, 12. 8Hz), 7. 37-7. 55 (4H, m), 7. 62-7. 92 (4 H, m), 8. 40 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 64 (1H, d, J=4. 0Hz) ESI-MS (m/e) : 483 [M+H]

実施例18

4-ヒドロキシ安息香酸 ジメチルアミド、及びフェノールを順次用いて、 実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 99 (3H, brs), 3. 07 (3H, brs), 6. 85-6. 88 (4H, m), 6. 97-7. 14 (1H, m), 7. 21-7. 27 (3H, m), 7. 31-7. 37 (3H, m), 7. 5 (1/2H, brs), 7. 61 (1/2H, brs), 7. 84 (1H, ddd, J=7. 7, 7. 7, 1. 5Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 61 (1H, brs), 10. 48 (1/2H, brs), 10. 51 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 451 [M+H]

実施例19

実施例18で得られた4-フルオロ-5-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び4-メチルメルカプトーフェノールを用いて、実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

25 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 2. 44 (3H, s), 2. 99 (3H, br s), 3. 07 (3H, brs), 6. 81 (2H, d, J=8. 4Hz), 6. 87 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 18 (2H, d, J=8. 4H z), 7. 10-7. 28 (1H, m), 7. 32-7. 35 (1H, m), 7. 33 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 54 (1/2H, brs), 7. 60 (1/2H, brs), 7. 84 (1H, dd, J=7. 7, 7. 7H z), 8. 34 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 59-8. 61 (1H, m), 10. 55 (1/2H, brs), 10. 60 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 497 [M+H]

5

実施例20

5-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-(2-メタンスルホニ ル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール

2-メタンスルホニル-フェノールを用いて、実施例19と同様の方法、こ 10 れに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 94 (3/2H, s), 2. 99 (3H, b r s), 3. 03 (3/2H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 8 8-6. 93 (3H, m), 7. 15-7. 22 (1H, m), 7. 24 (1 /2H, s), 7. 34-7. 42 (3H, m), 7. 39 (1/2H, s), 7. 45-7. 52 (1H, m), 7. 64 (1/2H, s), 7. 70 (1 /2H, s), 7. 86-7. 90 (1H, m), 8. 00 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 65 (1H, d, J=3. 9Hz), 10. 72 (1H, brs)

実施例21

20

ESI-MS (m/e) : 529 [M+H]

25 4-メタンスルホニルーフェノールを用いて、実施例19と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 00 (3H, brs), 3. 03 (3H, s). 3. 08 (3H, brs), 6. 81 (2H, d, J=8. 1Hz),

6. 95 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 26 (1/2H, brs), 7. 32 (2H, d, J=8. 1Hz), 7. 39 (1H, dd, J=7. 7, 4. 9Hz), 7. 64 (1/2H, brs), 7. 66 (1/2H, brs), 7. 79 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 87 (1H, ddd, J=7. 7, 7, 7, 7, 1. 8Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 6 3 (1H, d, J=4. 9Hz), 10. 77 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 529 [M+H]

実施例22

4-メトキシーフェノールを用いて、実施例19と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDCl₃) δ : 3. 00-3. 07 (6H, m), 3. 76 (3

- 15 /2H, s), 3. 77 (3/2H, s), 6. 74-6. 86 (4H, m),
 6. 91 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 05 (1/2H, brs), 7.
 19 (1/2H, brs), 7. 32-7. 36 (1H, m), 7. 35 (2
 H, d, J=8. 4Hz), 7. 43 (1/2H, brs), 7. 58 (1/2H, brs), 7. 83 (1H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 8. 3
- 20 3 (1H, dd, J=7. 7, 3. 7Hz), 8. 58-8. 61 (1H, m), 10. 58 (1/2H, brs), 10. 79 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

実施例23

25 5-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>6-(ピリジン-2-イルオキシ) -1 Hーベンズイミダゾール・ニトリフル オロ酢酸塩

2-ヒドロキシピリジンを用いて、実施例19と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体と

して得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 93-7. 13 (4H, m), 7. 37-7. 45 (2H, m), 7. 41 (1Hx1/2, s), 7. 56 (1Hx1/2, s), 7. 64 (1Hx1/2, s), 7. 67-7. 75 (1H, m), 7. 57-7. 84 (1H, m), 7. 81 (1Hx1/2, s), 8. 02-8. 06 (1H, m), 8. 12-8. 20 (1H, m), 8. 27-8. 33 (1H, m), 8. 82-8. 87 (1H, m) ESI-MS (m/e): 452 [M+H]

10 実施例24

2-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステルを用いて、実施例19と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 20 (3H, t, J=7.0Hz), 3. 0 1 (3H, brs), 3. 07 (3H, brs), 4. 17 (2H, q, J= 7. 0Hz), 6. 80-6. 91 (3H, m), 7. 08-7. 14 (1H, m), 7. 12 (1/2H, brs), 7. 18 (1/2H, brs), 7.

20 26-7. 41 (4H, m) 7. 49 (1/2H, brs), 7. 61 (1/2H, brs), 7. 84-7. 87 (2H, m), 8. 34-8. 38 (1 H, m), 8. 61-8. 62 (1H, m), 10. 85 (1/2H, brs), 10. 95 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 523 [M+H]

25

15

実施例 2 5

 5-(2-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-6-(4-ジメチルカルバ モイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール
 2-ヒドロキシ安息香酸 ジメチルアミドを用いて、実施例19と同様の方 法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化 合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 2. 64-3. 08 (12H, m), 6. 81 (1/2H, s), 6. 85 (1/2H, s), 6. 94 (1H, dd, J= 5 8. 8, 2. 7Hz), 7. 08 (1/2H, s), 7. 12 (1/2H, s), 7. 21 (1/2H, s), 7. 24 (1/2H, s), 7. 25-7. 29 (2H, m), 7. 30-7. 34 (1H, m), 7. 35-7. 53 (2H, m), 7. 59 (1H, d, J=3. 1Hz), 7. 83-7. 88 (1H, m), 8. 33-8. 38 (1H, m), 8. 63 (1H, d, J= 10 4. 9Hz), 10. 52 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 522 [M+H]

実施例26

15

2-アセチルーフェノールを用いて、実施例19と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 36 (3/2H, s), 2. 40 (3/2H, s), 3. 00 (3H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 76-6.

20 84 (3H, m), 7. 05-7. 11 (1H, m), 7. 15-7. 25 (1H, m), 7. 26-7. 28 (1H, m), 7. 32-7. 35 (2H, m), 7. 38-7. 42 (1H, m), 7. 63 (1/2H, s), 7. 6 8 (1/2H, s), 7. 78 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 86-7. 90 (1H, m), 8. 39 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 65 (1H,

25 s), 10. 73 (1Hx1/2, brs), 10. 88 (1Hx1/2, brs)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例27

5 - (4 - アセチル-フェノキシ) - 6 - (4 - ジメチルカルバモイル-フェノキシ) -2 - ピリジン-2 - イル-1 H - ベンズイミダゾール

4-アセチルーフェノールを用いて、実施例19と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

- 5 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 55 (3H, s), 2. 98 (3H, br s), 3. 09 (3H, brs), 6. 70-6. 90 (4H, m), 7. 2 3 (1/2H, s), 7. 34 (1/2H, s), 7. 26 (1/2H, s), 7. 33-7. 35 (2H, m), 7. 38-7. 42 (1H, m), 7. 6 5 (1/2H, s), 7. 68 (1/2H, s) 7. 86-7. 91 (3H,
- 10 m), 8. 40 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 65 (1H, d, J=3.
 5Hz), 10. 85 (1/2H, brs), 10. 95 (1/2H, br
 s)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

15 実施例28

20

25

 $5 - (2 - \nu r) - 2 - \mu r) - 2 - \mu r$ $1 - \nu r$ $1 - \nu r$ $1 - \nu r$

2-ヒドロキシーペンゾニトリル、及び4-ヒドロキシーペンゾニトリルを 順次用いて、実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 6. 80 (1H, t, J=8. 8Hz), 6. 8 6 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 8 9 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 08 (1H, td, J=7. 6Hz, 74Hz), 7. 34-7. 47 (3H, m), 7. 47-7. 58 (3H, m), 7. 67 (1H, d, J=5. 2Hz), 7. 88 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 38 (1H, d, J=5. 2Hz), 7. 88 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 38 (1H, d, J=5. 2Hz), 7. 88 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 38 (1H, d, J=5. 2Hz), 7. 88 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 38 (1H, d, J=5. 2Hz), 7. 88 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 38 (1H, d, J=5. 2Hz), 7. 88 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 38 (1H, d, J=5. 2Hz), 7. 88 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 38 (1H, d, J=5. 2Hz), 7. 88 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 38 (1H, t, J=7. 6H

=7.6Hz), 8.65 (1H, d, J=4.0Hz), 10.58 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

実施例29

 $5 - (2 - \nu r) - 2 - \nu r) - 2 - \nu r$ $J - 2 - \nu r$ $J - 2 - \nu$

実施例28で得られた4-フルオロ-5-(2-シアノ-フェノキシ)-5 2-ニトローフェニルアミン、及び3-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、 実施例28と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 6. 93-6. 84 (1H, m), 6. 96-7. 12 (3H, m), 7. 27-7. 38 (3H, m), 7. 38-7. 48 10 (2H, m), 7. 54 (1H, dd, J=1. 6Hz, 7. 6Hz), 7. 68 (1H, d, J=13. 2Hz), 7. 89 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 42 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 65 (1H, s) ESI-MS (m/e): 430 [M+H]

15 実施例30

<u>5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(4-</u> (2-ヒドロキシエチル)-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール・ート リフルオロ酢酸塩

4-ヒドロキシエチルーフェノールを用いて、実施例29と同様の方法、こ 20 れに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 2. 78 (2H, t, J=7.0Hz), 3. 7 2 (2H, t, J=7.0Hz), 6. 83 (2H, d, J=8.6Hz), 6. 94 (1H, d, J=8.6Hz), 7. 19-7. 21 (3H, m),

25 7. 41 (1H, s), 7. 56 (1H, t, J=8.6Hz), 7. 63-7. 73 (3H, m), 8. 11 (1H, t, J=7.8Hz), 8. 26 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 85 (1H, d, J=4.7Hz) ESI-MS (m/e): 449 [M+H]

実施例31

 $5 - (4 - \nu r) - 2 - \nu r) - 2 - \nu r$ $- 2 - \nu r$ -

1ーオキシーピリジンー3ーオール、及び4ーシアノーフェノールを順次用いて、実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 6. 86-6. 90 (2H, m), 7. 11 (1 /2H, ddd, J=7. 3, 2. 8, 1. 5Hz), 7. 13 (1/2H, ddd, J=7. 3, 2. 8, 1. 5Hz), 7. 18 (1/2H, dd, J

- 10 = 7. 3, 4. 8 Hz), 7. 20 (1/2H, dd, J=7. 3, 4. 8 Hz), 7. 36-7. 41 (1H, m), 7. 37 (1/2H, s), 7. 4 4 (1/2H, s), 7. 48-7. 57 (3H, m), 7. 60 (1/2H, s), 7. 66 (1/2H, s), 8. 20 (1/2H, d, J=2. 8 Hz), 8. 21 (1/2H, d, J=2. 8 Hz), 8. 30 (1/2H, d
- 15 d, J=4. 8, 1. 5Hz), 8. 32(1/2H, dd, J=4. 8, 1. 5Hz), 8. 37(1H, d, J=7. 0Hz), 8. 65-8. 70(1H, m)

ESI-MS (m/e) : 422 [M+H]

20 実施例32

2-ピラジン-2-イル-5, 6-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-1+0

実施例1 (工程3)で得られた4,5-ビス-(ピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン15mgのピリジン1m1溶液に、ピラジン25 -2-カルボン酸7.7mg、及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩20mgを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をオキシ塩化リン1m1に懸濁させ、反応液を100度にて一終夜撹拌し

た。オキシ塩化リンを減圧留去した後、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー($Kieselgel^{TM}60F_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1+0.

5 1%アンモニア水)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 7. 20-7. 82 (6H, m), 8. 11 (2H, s), 8. 20-8. 28 (2H, m), 8. 67 (1H, s), 8. 7 (1H, s), 9. 47 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 383 [M+H]

10

実施例33

 $5 - (4 - \cancel{1} + \cancel{2} + \cancel{2}$

実施例9で得られた4-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンを用いて、実施例32と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 91 (3H, s), 3. 04 (3H, d, J = 1. 6Hz), 6. 96 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 14-7. 1

- 20 8 (1 H, m), 7. 19-7. 25 (1 H, m), 7. 35 (1/2 H, s), 7. 41 (1/2 H, s), 7. 68 (1/2 H, s), 7. 73 (1/2 H, s), 7. 84 (2 H, dd, J=9. 0, 1, 6 Hz), 8. 24 (1 H, dd, J=7. 1, 2. 7 Hz), 8. 32-8. 35 (1 H, m), 8. 59-8. 62 (1 H, m), 8. 69 (1 H, d, J=2. 5 Hz),
- 25 9. 63-9. 64 (1H, m), 10. 91 (1Hx1/2, brs), 1 0. 8 (1Hx1/2, brs)

ESI-MS (m/e) : 460 [M+H]

<u>5-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-(2-メタンスルホニ</u> ルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール

実施例20で得られた4-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-5-(2-メタンスルホニルーフェノキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例32と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 95 (3/2H, s), 2. 99 (3H, b rs), 3. 05 (3/2H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 8 0-6. 91 (3H, m), 6. 89-6. 95 (3H, s), 7. 17-7.

- 10 24 (1H, m), 7. 20 (1/2H, s), 7. 35-7. 39 (2H, m), 7. 35-7. 39 (1/2H, m), 7. 46-7. 54 (1H, m), 7. 66 (1/2H, s), 7. 70 (1/2H, s), 8. 02 (1 H, d, J=7. 8Hz), 8. 60 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 67 (1H, dd, J=2. 4, 2. 0Hz), 9. 61 (1H, d, J=2.
- 15 0Hz), 10.65 (1/2H, brs), 10.74 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 530 [M+H]

実施例35

25

実施例17で得られた4-(2-シアノ-フェノキシ)-5-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンを用いて、実施例32と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 09 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J = 7. 8Hz), 6. 96-7. 00 (2H, m), 7. 15 (1H, td, J=7. 6Hz, 1. 0Hz), 7. 54-7. 58 (1H, m), 7. 64 (1H, dd, J=1. 6Hz, 7. 8Hz), 7. 72 (2H, d, J=3.

5Hz), 7. 87 (2H, d, J=8. 6Hz), 8. 77 (1H, d, J = 2.7 Hz), 8.81-8.85 (1H, dd, J=1.6 Hz, 2.7Hz), 8. 52 (1H, d, J=1. 6Hz)

ESI-MS (m/e) : 484 [M+H]

5

実施例36

5-(2-メトキシーフェノキシ) -6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) <u>-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダ</u>ゾール

実施例16で得られた4-(2-メトキシーフェノキシ)-5-(4-メタ ンスルホニルーフェノキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例 10 32と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 04 (3H, s), 3. 71 (3H, d, J = 3.1 Hz), 6.86-6.97(3 H, m), 7.00(1/2 H,

- s), 7.06-7.14 (3H, m), 7.34 (1/2H, s), 7.315 6 (1/2H, s), 7. 68 (1/2H, s), 7. 85 (2H, dd, J =9.0, 3.1Hz), 8.56-8.59(1H, m), 8.65(1H, m)dd. J=4.3, 2.7 Hz), 9.57-9.61 (1H, m), 10. 24 (1Hx1/2, brs), 10.34 (1Hx1/2, brs)
- ESI-MS (m/e) : 489 [M+H]20

実施例37

5-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-(2-メタンスルホニ ルーフェノキシ) -2-チアゾール-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例20で得られた4-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-25 5-(2-メタンスルホニル-フェノキシ)-ペンゼン-1,2-ジアミン、 及びチアゾールー2ーカルポキサアルデヒドを用いて、実施例1 (工程4)と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 94 (3/2H, s), 2. 96 (3H, b rs), 3. 05 (3/2H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 8 7-6. 93 (3H, m), 7. 13 (1/2H, brs), 7. 16-7. 23 (1H, m), 7. 34-7. 38 (2H, m), 7. 45-7. 53 (1H, m), 7. 51 (1/2H, brs), 7. 54-7. 56 (1H, m), 7. 62 (1/2H, s), 7. 66 (1/2H, s), 7. 94 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 01 (1H, dd, J=7. 8, 1. 6Hz)

ESI-MS (m/e) : 535 [M+H]

10

実施例38

 $5 - (2 - \nu r) - 2 - \nu r) - 2 - \nu r$ $- 2 - \nu r$ -

実施例17で得られた4-(2-シアノ-フェブキシ)-5-(4-メタン スルホニルーフェノキシ) ーベンゼン-1, 2-ジアミン15mgのN-メチ 15 ルピロリドン0.3m1溶液に、ピリダジン-3-カルボン酸3.3mg、 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール15mg、及びを1-(3-ジメチルアミ ノプロピル) -3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩15mgを順次加え、反 応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹 水にて洗浄後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をN-メチルピロリドン0. 20 2m1に溶解し、三トリフルオロメタンスルホン酸イッテリビウム5mgを加 え、反応液を140度にて一終夜撹拌した。反応混合物を、逆相中圧液体クロ マトグラフィー [ODS-AS-360-CC (YMC社製) 移動相:水-ア セトニトリルー0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラク ションの溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を褐色固体として得た。 25 ¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 10 (3H, s), 6. 92 (1H, d, J = 7.6 Hz), 6.99 (2H, d, J=8.6Hz), 7.20 (1H, t, J=7.6Hz), 7.58(1H, t, J=7.6Hz), 7.641H, d, J=7.6Hz), 7.70-7.80(2H, m), 7.87(

PCT/JP2004/019843

2H, d, J=8.6Hz), 7. 96-8. 02 (1H, m), 8. 58 (
1H, brs), 9. 36 (1H, brs)

ESI-MS (m/e): 484 [M+H]

5 実施例39

[1, 2, 5] -チアジアゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例38と 10 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 09 (3H, s), 6. 90 (1H, d, J = 7. 8Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 19 (1H, t, J=7. 7Hz), 7. 56 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 64 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 72 (1H, s), 7. 73 (1H, s), 7. 87 (2H, d, J=8. 6Hz), 9. 39 (1H, s) ESI-MS (m/e): 490 [M+H]

実施例40

25

20 $5-(2-\nu r)-7 x / 4 + \nu - 2 - (2 H - [1, 2, 3] - h / y / y - 2 - (2 H - [1, 2, 2, 3] - h / y / y - 2 - (2 H - [1, 2, 2, 3] - h / y / y - 2 - (2 H - [1, 2, 2, 3] - h / y / y - 2 - (2 H - [1$

2H-[1, 2, 3]-トリアゾールー4-カルボン酸を用いて、実施例3 8と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 12 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J = 7. 6Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 20 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 56 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 64 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 70 (1H, d, J=2. 7Hz), 7.

87 (2H, d, J=8.6Hz), 8.52 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 473 [M+H]

実施例41

5 $5-(2-\nu r)-7 x / 4 + \nu - 2 - 7 + \nu - 3 - 4 \nu - 6 - (4 - 4 \nu - 2 \nu -$

フラザン-3-カルボン酸を用いて、実施例38と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

10 ¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 06 (3H, s), 6. 84 (1H, d, J = 7. 8Hz), 6. 92 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 15 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 52 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 57 - 7. 62 (2H, m), 7. 82 (2H, d, J=8. 6Hz) ESI-MS (m/e): 474 [M+H]

15

実施例42

5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-(4H-[1, 2, 4]-トリアゾール-3-イル)-6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール

20 [1, 2, 4] ートリアゾールー3ーカルボン酸を用いて、実施例38と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 07 (3H, s), 6. 92 (1H, d, J = 7. 8Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 19 (1H,

25 t, J=7.8Hz), 7.55 (1H, t, J=7.8Hz), 7.63 (
1H, d, J=7.8Hz), 7.74 (2H, d, J=6.3Hz), 7.
85 (2H, d, J=8.6Hz), 8.73 (1H, s)
ESI-MS (m/e): 473 [M+H]

実施例43

5-(2-)ルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピ リジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

¹HNMR (CDCl₃) δ: 5. 59 (1H, brs), 6. 80 (1H, dd, J=8. 4Hz, 0. 8Hz), 7. 01-7. 48 (7H, m), 7. 88 (1H, td, J=8. 0Hz, 2. 0Hz), 8. 16 (1H, dd, J=8. 4Hz, 2. 0Hz), 8. 21 (1H, s), 8. 27-8. 85 (1H, m), 8. 38 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 63 (1H, d, J=8. 4Hz)

ESI-MS (m/e) : 424 [M+H]

実施例44

25

20 5-(4-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ペンズイミダゾール

実施例7で得られた5-(4-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用い て、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合 わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 6. 82 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 1 3 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 6, 1. 5Hz), 7. 17 (1H, dd, J=8. 4, 4. 8Hz), 7. 13-7. 20 (1H, m), 7. 3 0-7. 37 (1H, m), 7. 38 (1H, ddd, J=7. 7, 4. 4, 1. 1Hz), 7. 71 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 87 (1H, d dd, J=7. 7, 7. 7, 1. 8Hz), 8. 16 (1H, dd, J=2. 6, 0. 7Hz), 8. 25 (1H, dd, J=4. 8, 1. 5Hz), 8. 39 (1H, ddd, J=7. 7, 1. 1, 0. 7Hz), 8. 61 (1H, ddd, J=4. 4, 1. 8, 0. 7Hz)

ESI-MS (m/e): 424 [M+H]

実施例45

より、表題化合物を得た。

5

5 - (4 - カルバモイル - フェノキシ) - 6 - (ピリジン - 3 - イルオキ シ) -2 - チアゾール - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール

実施例7で得られた4-(4,5-ジアミノ-2-(ピリジン-3-イルオキシ)-フェノキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例37、及び実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることに

15 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 6. 01 (2H, brs), 6. 82-6. 86 (2H, m), 7. 13 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 9, 1. 5Hz), 7. 18 (1H, dd, J=8. 4, 4. 6Hz), 7. 29 (1/2H, s), 7. 30 (1/2H, s), 7. 52-7. 54 (1H, m), 7. 9 2 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 61 (1/2H, s), 7. 64 (1 / 2H, s), 7. 70-7. 75 (2H, m), 7. 92 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 21 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 29 (1H, d, d, J=4. 6, 1. 5Hz)

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

25 実施例46

実施例28で得られた5-(2-シアノーフェノキシ) <math>-2-ピリジン-2-イル-6-(4-シアノーフェノキシ) <math>-1 H - ベンズイミダゾールを用い て、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合 わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 7. 86 (2H, d, J=8. 8Hz), 7: 1 3 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 39 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 45-7. 74 (4H, m), 7. 78 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 91 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 99 (1H, t, J=7. 6Hz), 2), 8. 30 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 74 (1H, s) ESI-MS (m/e): 466 [M+H]

10 実施例47

5-(3-カルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(2-カルバモイルーフェノキシ) -1 H-ペンズイミダゾール・ートリフルオロ 酢酸塩

実施例29で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2

15 -イル-6-(3-シアノ-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 78-6. 96 (1H, m), 6. 96-7. 08 (1H, m), 7. 08-7. 20 (1H, m), 7. 30-7. 70 (20 7H, m), 7. 88-8. 08 (2H, m), 8. 29 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 73 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 466 [M+H]

実施例48

 $\frac{5 - (4 - \cancel{4} - \cancel{4$

実施例17で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法

とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 12 (3H, s), 6. 85 (1H, d, J = 7. 8Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 15 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 42 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 52 (1H, dd, J=4. 3Hz, 7. 0Hz), 7. 64 (2H, brs), 7. 83 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 91 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 01 (1H, dd, J=7. 0Hz, 7. 8Hz), 8. 32 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 76 (1H, d, J=4. 3Hz)

ESI-MS (m/e) : 501 [M+H]

10

5

実施例49

実施例35で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピラジン-2

15 -イル-6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾ
ールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法
とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 05 (3H, s), 5. 80 (1H, brs), 6. 82 (1H, d, J=7. 8Hz), 6. 95-7. 00 (3H, m)

20), 7. 17 (2H, q, J=8. 2Hz), 7. 36-7. 39 (2H, m), 7. 76 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 81-7. 85 (2H, m), 8. 15 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 63 (1H, s), 8. 7 (1H, s), 9. 66 (1H, s), 10. 80 (1H, brs)

ESI-MS (m/e): 502 [M+H]

25

実施例50

5-(4-カルバモイル-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6- (1-オキシーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール 実施例 3 1 で得られた 5-(4-シアノ-フェノキシ) -2-ピリジン- 2-イルー6-(1-オキシーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC 1₃) δ: 6. 82-6. 86 (2H, m), 7. 15-7.

26 (2H, m), 7. 38-7. 42 (1H, m), 7. 41 (1/2H, s), 7. 44 (1/2H, s), 7. 54-7. 58 (1H, m), 7. 6

2 (1/2H, s), 7. 65 (1/2H, s), 7. 71-7. 75 (2H, m), 8. 12-8. 16 (1H, m), 8. 22-8. 27 (1H, m),

8. 37 (1H, d, J=7.0Hz), 8. 64-8.67 (1H, m),

10 ESI-MS (m/e): 440 [M+H]

実施例51

20

 $5 - (3 - \pi)$ ルバモイルーフェノキシ) $-2 - \mu$ リジン $-2 - \pi$

実施例6で得られた5-(3-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 7. 07 (1H, ddd, J=0. 8, 3. 4, 10. 3Hz), 7. 36 (1H, dd, J=1. 9, 3. 4Hz), 7. 4

0 (1H, t, J=10.3Hz), 7.56 (1H, s), 7.57-7.

62 (2H, m), 7. 69 (1H, dd, J=7. 2, 10. 3Hz), 7.

73 (1H, s), 7. 78 (1H, ddd, J=0.8, 3. 8, 11. 4

Hz), 8. 16 (1H, dt, J=3. 0, 11. 0Hz), 8. 29 (1

25 H, dt, J = 0.4, 11.0Hz), 8.37-8.41 (2H, m), 8.80 (1H, dt, J = 0.4, 3.8Hz)

ESI-MS (m/e) : 424 [M+H] +

実施例52

5

$5 - (2 - \pi \mu)$ $- (4 - \pi \mu)$ -

実施例28で得られた4-フルオロ-5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ニトロ-フェニルアミン、及び4-ヒドロキシ安息香酸 ジメチルアミドを用いて、実施例1及び実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 98 (3H, brs), 3. 07 (3H, brs), 5. 72 (1H, brs), 6. 76-6. 83 (3H, m), 6. 97 (1/2H, brs), 7. 09 (1/2H, dd, J=7. 7, 7. 7

- 10 Hz), 7. 11 (1/2H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 7. 14 (1/2H, s), 7. 30-7. 35 (3H, m), 7. 37-7. 40 (1H, m), 7. 67 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 86 (1H, dd, J=7. 7, 7, 7, 7, 1. 5Hz), 8. 12 (1H, dd, J=7. 7, 1. 8Hz), 8. 14 (1H, dd, J=7. 7, 1. 8Hz), 8.
- 15 38 (1H, d, J=7.7Hz), 8. 61-8. 62 (1H, m), 10. 99 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

実施例53

25

20 $5 - (2 - \pi \mu N + \pi L + 2 - \pi L$

実施例52で得られた4-(2-シアノーフェノキシ)-5-ビス-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、 実施例37及び実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 97 (3H, brs), 3. 08 (3H, brs), 5. 91 (1/2H, brs), 6. 00 (1/2H, brs), 6. 75-6. 82 (3H, m), 6. 93 (1/2H, brs), 7. 07-7. 13 (1H, m), 7. 17 (1H, brs), 7. 25 (1/2H, br

s), 7. 32 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 53 (1H, d, J 2.9Hz), 7. 65 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 37-7. 40 1
H, m), 7. 65 (1H, d, J=7.0Hz), 7. 92-7. 93 1
H, m), 8. 11 (1/2H, d, J=6.6Hz), 8. 13 (1/H, d, J=6.6Hz)
ESI-MS (m/e): 500 [M+H]

実施例 5 4

15

実施例30で得られた5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン 2 ーイルー6-(4-(2-ヒドロキシエチル)ーフェノキシ)ー1Hーベズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はれらと常法とを組み合わせ、反応混合物を逆相中圧液体クロマトグラフィー ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリルー . 1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションの溶媒を減圧 去することにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 94 (2H, t, J=6. 7Hz), 4 1

20 7 (2H, t, J=6. 7Hz), 6. 84 (2H, d, J=8. 6Hz)
6. 90 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. Hz), 7. 25 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 41 (1H, s),
42-7. 48 (1H, m), 7. 58 (1H, s), 7. 61-7. 6 (1H, m), 8. 09 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 25 (1H, t)

25 J=7. 8Hz), 8. 83 (1H, d, J=4. 7Hz)

実施例 5 5

ESI-MS (m/e) : 563 [M+H]

<u>5-(4-カルバモイルーフェノキシ)-6-(4-ジメチルカルバモイニー</u>

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 151

フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例18で得られた4-フルオロ-5-(4-ジメチルカルバモイルー フェノキシ)-2-ニトロ-フェニルアミン、及び4-ヒドロキシ-ベンゾニ トリルを用いて、実施例1及び実施例43と同様の方法、これに準じた方法又 はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ : 2. 97 (3H, brs), 3. 08 (3H, b rs), 6.80-6.86(4H, m), 7.26-7.29(2H, m), 7. 31 (1/2H, s), 7. 35 (1/2H, s), 7. 38-7. 41 (1H, m), 7. 66-7. 70 (3H, m), 7. 86-7. 91 (1H, m)m), 8. 40 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 65 (1H, d, J=4.

7Hz), 10. 89 (1H, brs) ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

実施例56

10

20

5-(4-メチルカルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2<u>-イル</u>-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール

実施例10で得られた5- (4-メトキシカルボニルー2ーピリジンー2-mgのメタノール1m1溶液に、40%メチルアミンメタノール溶液0.05 mlを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、分取 用薄層クロマトグラフィー (KieselgelTM60F₂₅₄、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール= 20/1)にて精製し、表題化 合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 96 (3/2H, s), 2. 97 (3/2H, s), 6. 80 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 14-7.23 (2H, 25 m), 7. 36 (1H, brs), 7. 40 (1H, dd, J=7. 7, 4. 7 Hz), 7. 62 (1H, brs), 7. 66 (2H, d, J=8. 4H) z), 7. 90 (1H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 8. 10 (1H, brs), 8. 20 (1H, brs), 8. 37 (1H, d, J=7. 7H

z), 8. 63 (1H, d, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 438 [M+H]

実施例 5 7

5 $5 - (4 - \cancel{3} + \cancel{3} + \cancel{3} + \cancel{3} + \cancel{4} + \cancel{5} + \cancel{5$

実施例14で得られた5-(2-エトキシカルポニル-フェノキシ)-6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例56と同様の方法、これに準じた方法又は

- 10 これらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
 - ¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 73 (3/2H, s), 2. 74 (3/2H, s), 3. 03 (3H, s), 6. 74-6. 79 (1H, m), 6. 89-76. 96 (2H, m), 7. 01 (1/2H, brs), 7. 09-7. 1 5 (1H, m), 7. 17 (1/2H, brs), 7. 30 (1/2H, br
- 15 s), 7. 40 (1/2H, brs), 7. 40-7. 44 (1H, m), 7.
 72 (1H, s), 7. 82 (2H, dd, J=8. 2, 6. 7Hz), 7.
 88-7. 93 (1H, m), 8. 10-8. 15 (1H, m), 8. 41
 (1H, d, J=6. 8Hz), 8. 66 (1H, s), 11. 09 (1/2
 H, brs), 11. 12 (1/2H, brs)
- 20 ESI-MS (m/e): 515 [M+H]

実施例 5 8

25 実施例 24 で得られた 5-(2-X)トキシカルボニルーフェノキシ)-6-(4-3)メチルカルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジンー2-イルー1 Hーベンズイミダゾールを用いて、実施例 5 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 1 HNMR(CDC 1 $_3$) δ : 2 . 7 7 (3 H, d, J = 3 . 5 H $_2$) , 2 . 9

9 (3H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 75-6. 86 (3H, m), 7. 00-7. 14 (1H, m), 7. 15-7. 27 (1/2H, m), 7. 27-7. 32 (2H, m), 7. 27-7. 32 (1/2H, m), 7. 35-7. 42 (2H, m), 7. 69 (1H, s), 7. 87-7. 91 (1H, m), 8. 11-8. 17 (1H, m), 8. 40 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 66 (1H, s), 11. 01 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 508 [M+H]

実施例59

15

10 <u>5-(2-メチルカルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6</u>
 <u>-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール</u>

実施例1 (工程2) で得られた3-(2-フルオロ-4-ニトローフェノキシ)ーピリジン、及び2-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステルを用いて、実施例1及び実施例56と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 70-8. 80 (3H, m), 6. 77 (1 H, d, J=7. 6Hz), 7. 25-7. 44 (7H, m), 7. 67 (1 H, s), 7. 82 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 15 (1H, t, J =7. 6Hz), 8. 18-8. 26 (1H, m), 8. 26-8. 36 (1 20 H, m), 8. 38 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 64 (1H, d, J =2. 4Hz), 10. 6 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 438 [M+H]

実施例60

25 5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6- (2-(2H-テトラゾール-5-イル) -フェノキシ) -1H-ベンズイミ ダゾール・ートリフルオロ酢酸塩

実施例17で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) <math>-2-ピリジン-2-イル-6-(2-シアノーフェノキシ) -1 H-ペンズイミダゾ

ール30mgのジメチルホルムアミド1m1溶液に、アジ化ナトリウム30mg、及び塩化マグネシウム32mgを加え、反応液を170度にて24時間撹拌した。反応混合物を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水ーアセトニトリルー0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションの溶媒を減圧留去し、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 11 (3H, s), 6. 75 (2H, d, J =8. 6Hz), 6. 96 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 29 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 51 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 62 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 58-7. 69 (1H, m), 7. 73 (1H, s), 7. 93 (1H, s), 8. 13 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 08-8. 16 (1H, m), 8. 33-8. 38 (1H, m), 8. 8 4-8. 88 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 526 [M+H]

15

5

実施例61

5-(4-y9) -2-y2 -2-y2

- 25 Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=5/1) にて精製し、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 06 (3H, s), 5. 12 (2H, s), 6. 52 (1H, s), 6. 80 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 11 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 28 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 47 (1H, dd, J=7.8Hz, 4.3Hz), 7.66 (1H, d, J=7.6Hz), 7.66 (1H, s), 7.89 (2H, d, J=8.6Hz), 7.96 (1H, t, J=7.8Hz), 8.55 (1H, d, J=7.8Hz), 8.65 (1H, d, J=4.3Hz)

5 ESI-MS (m/e): 516 [M+H]

実施例62

15

 $\frac{5 - (4 - \cancel{3} + \cancel{3} - \cancel{3} - \cancel{4} - \cancel{3} - \cancel{4} - \cancel{3} - \cancel{4} - \cancel{4} - \cancel{5} - \cancel{$

にて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 12 (3H, s), 6. 84 (2H, d, J = 8. 6Hz), 6. 82-6. 88 (1H, m), 7. 19 (1H, t, J = 7. 2Hz), 7. 41-7. 47 (2H, m), 7. 82 (2H, d, J = 8. 6Hz), 7. 91-7. 97 (2H, m), 8. 44 (1H, d, J = 7. 8Hz), 8. 69 (1H, d, J = 4. 3Hz)

乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を無色固体として得た。

25 ESI-MS (m/e): 542 [M+H]

実施例63

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6- (2-[1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イルーフェノキシ) <math>-1 H-

ベンズイミダゾール

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 03 (3H, s), 6. 85-6. 97 (3 H, m), 7. 23 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 40-7. 45 (3 H, m), 7. 68-7. 74 (3H, m), 7. 91 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 03 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 42 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 65-8. 68 (2H, m)

ESI-MS (m/e) : 526 [M+H]

実施例64

15

20 5 - (ピリジン-3- (1) +

実施例5で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用い て、実施例61と同様の方法で得られた5-(2-(N-ヒドロキシカルバム イミドイル)-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3 -イルオキシ)-1H-ペンズイミダゾール20mgのピリジン0.5ml溶 液に、無水酢酸0.3mlを加え、反応液を60度にて終夜撹拌した。溶媒を 減圧留去した後、分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60 F_{254} 、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1) にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 6. 80-7. 00 (1H, m), 7. 00-7. 30 (4H, m), 7. 30-7. 44 (2H, m), 7. 44-7. 68 (1H, m), 7. 86 (1H, td, J=7. 6Hz, 2. 0Hz), 7. 9 7 (1H, dd, J=2. 0Hz, 7. 6Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 60 (1H, d, J=4. 8Hz) ESI-MS (m/e): 463 [M+H]

10 実施例65

WO 2005/063738

 $5 - (4 - \cancel{1} + \cancel{1} + \cancel{2} + \cancel{2}$

実施例13で得られた5-(2-メチルーピリジン-5-イルスルファニル)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H
15 ベンズイミダゾール42mgのテトラヒドロフラン1.5ml溶液に、OXO NE92mg、及び水0.1mlを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[OD S-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションに飽和炭酸水素20 ナトリウム水を加えた後、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 2. 63 (3H, s), 7. 23 (1H, s), 7. 32 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 44-7. 50 (3H, m), 7. 93 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 09-8. 14 (1H, m),

25 8. 28 (1H, d, J=2. 8Hz), 8. 36-8. 41 (2H, m), 8. 60, 8. 61 (tautomer, 1H, s), 8. 68 (1H, d, J=4. 8Hz), 8. 93, 8. 95 (tautomer, 1H, d, J=2. 0Hz)

ESI-MS (m/e) : 444 [M+H]

実施例66

 $5 - (4 - \cancel{1} - \cancel{2} - \cancel{1} - \cancel{2} - \cancel{1} - \cancel{2} - \cancel{1} - \cancel{2} - \cancel{1} + \cancel{2} - \cancel{2} - \cancel{1} + \cancel{2} - \cancel{2} - \cancel{1} + \cancel{2} - \cancel{2} - \cancel{2} - \cancel{2} + \cancel{2} - \cancel{2}$

5 ール

実施例48で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(2-カルバモイルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール8.0mgのクロロホルム2ml溶液に、メタクロロ過安息香酸15mgを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 12 (3H, s), 6. 87 (1H, d, J) = 7. 8Hz), 7. 00 (2H, d, J=7. 8Hz), 7. 18 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 43 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 69-7. 76 (2H, m), 7. 84-7. 86 (3H, m), 7. 92 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 52 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 64 (1H, d, J=7. 8Hz)

20 ESI-MS (m/e): 517 [M+H]

実施例67

4-(2-メトキシーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

25 (工程1)

5-フルオロ-3-(2-メトキシフェノキシ)-2-二トロアニリンの合成

2-メトキシフェノール1.64gのテトラヒドロフラン30m1溶液に、 氷冷下、水素化ナトリウム528mgを加え、反応液を同温度にて30分間撹 押した。続いて、ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー (Jour nal of Organic Chemistry)、1978年 第43 巻、6号、1241頁-1243頁に記載されている方法にて合成した3, 5-ジフルオロ-2-ニトロアニリン1.91gを加え、反応液を室温にて2 日間撹拌した。反応液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=5/1~4/1)にて精製し、表題化合物を橙色固体として得た。

(工程2)

3 - (2 - メトキシフェノキシ) - 2 - ニトロ-5 - (ピリジン-3 - イルオキシ) - アニリンの合成

5-フルオロ-3-(2-メトキシフェノキシ)-2-二トロアニリン3. 03gのジメチルホルムアミド30ml溶液に、3-ヒドロキシピリジン1. 24g、及び炭酸カリウム5. 42gを加え、反応液を90度にて終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=2/1~1/1~1/2)にて精製し、表題化合物を橙色固体として得た。

(工程3)

15

25

20 3-(2-メトキシフェノキシ)-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベ ンゼン-1, 2-ジアミンの合成

3-(2-メトキシフェノキシ)-2-ニトロ-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-アニリン1.33gのメタノール20m1溶液に、20%水酸化パラジウム-炭素触媒1gを加え、反応液を水素雰囲気下、4時間撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/2~酢酸エチル)にて精製し、表類化合物を淡橙色油状物質として得た。

(工程4)

4-(2-メトキシーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリ

ジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの製造

3-(2-メトキシフェノキシ)-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミン59 mgのニトロベンゼン0.5 ml溶液に、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド0.026 mlを120 度にて加え、反応液を同温度にて1 時間撹拌した。反応混合物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル-クロロホルム/メタノール=20/1)にて精製した。得られたフラクションの溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge 1 TM 6 0 F $_{254}$ 、Art 5 7 4 4 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=20/1)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 79 and 3. 83 (total 3H, each s), 6. 20-7. 40 (9H, m), 7. 80-7. 88 (1 H, m), 8. 24-8. 65 (4H, m), 10. 68-10. 94 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 411 [M+H]

実施例68

10

4-フルオロフェノール、及び3-ヒドロキシピリジンを用いて、実施例67と同様の方法で合成した3-(4-フルオロフェノキシ)-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン46.7mgのピリジン2m1溶液に、ピラジン-2-カルボン酸18.6mg及び1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド塩酸塩57.5mgを加え、反応液を終夜撹拌した後、ピリジンを減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、アミド体の混合物を黄色油状物質として得た。得られたアミド体の混合物をトルエン3m1に溶解し、p-トルエンスルホン酸一水和物28mgを加え、反応液を120度にて終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希

釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧 留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー($Kieselgel^T$ $^{M}60F_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=20/1)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

5 1 HNMR (CDC1₃) δ : 6. 35 and 6. 53 (total 1H, each d, J=2. 0Hz), 6. 77-7. 31 (7H, m), 8. 3 2-8. 40 (2H, m), 8. 54 and 8. 56 (total 1H, each d, J=1. 8Hz), 8. 61 and 8. 64 (total 1H, each d, J=2. 6Hz), 9. 59 and 9. 69 (to tal 1H, each d, J=1. 5Hz), 10. 60 (1H, br s)

ESI-MS (m/e) : 400 [M+H]

実施例 6 9

1-メチル-1H-イミダゾール-2-チオール及び4-メトキシフェノールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 73 and 3. 74 (total 3H, each s), 3. 81 (3H, s), 6. 31-7. 39 (9H, m), 7. 78-7. 88 (1H, m), 8. 30 and 8. 41 (total 1H, each d, J=7. 8Hz), 8. 59 and 8. 73 (total 1H, each d, J=4. 5Hz)

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

実施例70

25

6-(4-メトキシ-フェノキシ)−2−ピリジン−2−イル−4−(ピリジ

<u>ンー2-イルスルファニ</u>ル)-1H-ベンズイミダゾール

ピリジン-2-チオール、及び4-メトキシフェノールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

5 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 3.80 and 3.81 (total 3H, each s), 6.86-7.50 (10H, m), 7.75-7.88 (1H, m), 8.32-8.62 (3H, m) ESI-MS (m/e): 427 [M+H]

10 実施例71

<u>6-(3-メトキシーフェノキシ)-4-(2-メトキシーフェノキシ)-</u> <u>2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u>

実施例 6 7 (工程 2) で得られた 3 - (2 - メトキシフェノキシ) - 2 - ニトロ - 5 - (ピリジン - 3 - イルオキシ) - アニリン、及び 3 - メトキシフェノールを用いて、実施例 6 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常

15 ノールを用いて、実施例 6 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 75 (3H, s), 3. 79 and 3. 84 (total 3H, each s), 6. 24-7. 23 (10H, m), 7. 29-7. 39 (1H, m), 7. 79-7. 89 (1H, m),

20 8. 37 and 8. 53 (total 1H, each d, J=7. 5 Hz), 8. 56-8. 65 (1H, m), 10. 53-10. 83 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 440 [M+H]

25 実施例72

実施例67(工程3)で得られた3-(2-メトキシフェノキシ)-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-ペンゼン-1, 2-ジアミン、及び2-チア

ゾールカルボキサアルデヒドを用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 78 and 3. 82 (total 3H, 6 ach s), 6. 20 and 6. 44 (total 1H, each s), 6. 68-7. 28 (7H, m), 7. 43-7. 53 (1H, m), 7. 88-7. 98 (1H, m), 8. 29-8. 41 (2H, m), 10. 90-11. 10 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 417 [M+H]

ES[I-MS(m/e):399[M+H]

10

実施例73

4 - (2 - 7) + 2 - 7

2-フルオロフェノールを用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた

方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 1 HNMR(CDCl $_3$) δ : 6. 18-6.78(2H, m), 6.98-7.42(8H, m), 7.72-7.90(1H, m), 8.22-8.66(3H, m), 11.3(1H, brs)

20

実施例74

4-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

4-フルオロフェノールを用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた 25 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 6. 39 (1H, d, J=2. 1Hz), 6. 8 4 (1H, d, J=2. 1Hz) 7. 17-7. 25 (4H, m), 7. 39 (1H, dd, J=8. 4, 4. 7Hz), 7. 45 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 8, 1. 5Hz), 7. 50 (1H, dd, J=7. 7, 4. 9H z), 7. 96 (1H, ddd, J=7. 7, 7. 7, 1. 8Hz), 8. 2 2 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 33 (1H, dd, J=4. 7, 1. 5Hz), 8. 38 (1H, d, J=2. 8Hz), 8. 69 (1H, ddd, J=4. 9, 1. 8, 1. 1Hz)

5 ESI-MS (m/e) : 399 [M+H]

実施例75

15

10 3 - フルオロフェノールを用いて、実施例 6 7 と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体 として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 6. 47-6. 98 (5H, m), 7. 19-7. 39 (4H, m), 7. 78-7. 89 (1H, m), 8. 29-8. 48 (3H, m), 8. 58 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 399 [M+H]

2-ピリジン-2-イル-4, 6-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-1

20 <u>Hーペンズイミダゾール</u>

実施例76

3-ヒドロキシピリジンを用いて、実施例 6 7 と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 7. 07 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 3 0 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 54 (1H, ddd, J=7.6Hz,

- 25 4. 8Hz, 1. 2Hz), 7. 85-7. 95 (2H, m), 7. 98 (1 H, td, J=7. 6Hz, 2. 0Hz), 8. 10-8. 40 (2H, m),
 - 8. 22 (1H, d, J=8.8Hz), 8. 48-8.60 (2H, m),
 - 8. 66 (1H, d, J=.2Hz), 8. 70-8.82 (2H, m)

ESI-MS (m/e) : 382 [M+H]

実施例77

4-(2-シアノ-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-2-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

5 2 ーシアノフェノール、及び2 ーヒドロキシピリジンを順次用いて、実施例 6 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 6. 60-7. 40 (3H, m), 6. 92 (1 . H, d, J=8. 0Hz), 6. 99 (1H, dd, J=6. 4Hz, 5. 2

- 10 Hz), 7. 15 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 46 (1H, dd, J=8. 0Hz, 2. 4Hz), 7. 58-7. 70 (2H, m), 7. 70-7. 90 (1H, m), 8. 18 (1H, dd, J=4. 8Hz, 1. 2Hz), 8. 38 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 60 (1H, d, J=4. 0Hz), 10. 40-11. 00 (1H, m)
- 15 ESI-MS (m/e): 406 [M+H]

実施例78

 $4 - (2 - \nu r) - 2 - \nu r) - 2 - \nu r$ $- 2 - \nu r$ -

20 2 - シアノフェノールを用いて、実施例 6 7 と同様の方法、これに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 6. 55 (1/2H, s), 6. 69 (1/2H, s), 6. 70-7. 55 (8H, m), 7. 58-7. 72 (1H, m), 7. 76-7. 80 (1H, m), 8. 26-8. 48 (3H, m), 8. 5

25 5-8.64 (1H, m), 10.8-11.4 (1H, m) ESI-MS (m/e):406 [M+H]

実施例 7 9

<u>4-(2-メトキシカルボニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー</u> <u>6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール・ニトリフル</u> オロ酢酸塩

2-ヒドロキシ安息香酸 メチルエステルを用いて、実施例67と同様の方 法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化 合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 70 (3H, s), 6. 38 (1H, s), 7. 14 (1H, s), 7. 34 (1H, dJ=7. 6Hz), 7. 39 (1 H, t, J=7. 6Hz), 7. 50-7. 75 (3H, m), 7. 75-7. 88 (1H, m), 7. 99 (1H, dd, J=7. 6Hz, 1. 2Hz), 8. 07 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 27-8. 58 (3H, m), 8. 72-8. 88 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 439 [M+H]

15 実施例80

10

4-(2-アセチル-フェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-(ピリジン-3-イルオキシ) <math>-1H-ベンズイミダゾール

2-ヒドロキシアセトフェノンを用いて、実施例67と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

- ¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 68 (3H, s), 6. 58 (1H, d, J = 2. 3Hz), 7. 19 (1H, dd, J=1. 2, 8. 2Hz), 7. 3 1 (1H, dd, J=1. 2, 7. 5Hz), 7. 35 (1H, dd, J=1. 0, 7. 5Hz), 7. 53-7. 62 (2H, m), 7. 69 (1H, dd, J=4. 7, 7. 8Hz), 7. 76-7. 82 (1H, m), 7. 87 (1
- 25 H, dd, J=1. 0, 8. 2Hz), 8. 10 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 50-8. 52 (1H, m), 8. 54 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 62 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 74 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 423 [M+H]

実施例81

4-(1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-5 ベンズイミダゾール

3-ヒドロキシ-1-メチル-1H-ピリジン-2-オンを用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 62 (3H, s), 6. 02-7. 40 (8 10 H, m), 7. 84 (1H, t, J=7. 2Hz), 8. 33 (1H, d, J =4. 4Hz), 8. 33-8. 50 (2H, m), 8. 52-8. 70 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 412 [M+H]

15 実施例82

6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-4-(1-メチル-2-オ キソ-1, 2-ジヒドローピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジン-2-オン、及び4-ヒドロ 20 キシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 03 and 3. 09 (total 6H, each s), 3. 60 and 3. 64 (total 3H, each s), 6. 08-6. 15 (1H, m), 6. 42 and 6. 64 (total 1H, each s), 6. 82-7. 41 (8H, m), 7. 8 0-7. 88 (1H, m), 8. 36 and 8. 45 (total 1H, each d, J=8. 2Hz), 8. 59 and 8. 64 (total 1H, each d, J=4. 5Hz)

ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]

実施例83

4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-ジ メチルカルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズ イミダゾール

2-ジフルオロメトキシ-3-ヒドロキシピリジン、及び4-ヒドロキシーN,N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 02 and 3. 09 (total 6H, each s), 6. 36 and 6. 48 (total 1H, each s), 6. 84-7. 67 (9H, m), 7. 83 and 7. 88 (total 1H, each t, J=7. 8Hz), 7. 99 and 8. 0

15 0 (total 1H, each d, J=5. 0Hz), 8. 40 and 8. 42 (total 1H, each d, J=8. 4Hz), 8. 61 and 8. 64 (total 1H, each d, J=4. 3Hz)

ESI-MS (m/e): 518 [M+H]

20 実施例84

25

10

 $6 - (2 - \cancel{3} + \cancel{3} + \cancel{4} + \cancel{5} + \cancel{5}$

3-ヒドロキシピリジン、及び6-メチルピリジン-3-チオールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 2. 52 (3H, s), 6. 66-6. 80 (1 H, brs), 7. 05 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 20-7. 28 (3H, m), 7. 32 (1H, m), 7. 49 (1H, dd, J=2. 0Hz, 8. 0Hz), 7. 81 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 32-8.

40 (3H, m), 8. 44 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 52 (1H, d, J=4. 8Hz), 11. 70-12. 0 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 412 [M+H]

5 実施例85

 $4 - (2 - \nu r) - 2 - (\mu r) - 2 - (\mu r) - 2 - (\mu r) - 6 - (4 - \mu r)$ ジメチルカルバモイルーフェノキシ) $-1 \, H - \mu r$

2-シアノフェノール、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常

10 法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 05 (3H, s), 3. 18 (3H, s),

- 6. 62 (1H, s), 6. 92-7. 08 (3H, m), 7. 00 (2H,
- d, J=8.8Hz), 7. 10-7. 20 (2H, m), 7. 36-7. 5
- 0 (4H, m), 7. 40 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 63 (1H,
- 15 d, J=6. 3Hz), 7. 89(1H, t, J=7.8Hz), 8. 44(1H, d, J=7.8Hz), 8. 61(1H, d, J=3.9Hz)ESI-MS (m/e): 476[M+H]

実施例86

2-フルオロフェノール、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

25 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 02 (3H, s), 3. 10 (3H, s), 6. 39 (1H, s), 6. 92-7. 00 (3H, m), 6. 96 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 10-7. 24 (4H, m), 7. 36-7. 4 2 (3H, m), 7. 39 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 88 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 51 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 63 (1H, d, J=7.7Hz)ESI-MS (m/e):469[M+H]

実施例87

5 <u>4-(2-フルオロ-フェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-</u> (4-メタンスルホニル-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール

2-フルオロフェノール、及び4-(メタンスルホニル)-フェノールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

- 10 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 08 (3H, s), 6. 44 (1H, s),
 7. 08 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 18-7. 57 (5H, m),
 7. 59 (1H, dd, J=3. 1, 8. 2Hz), 7. 90 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 06 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 64 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 71 (1H, d, J=7. 6Hz)
- 15 ESI-MS (m/e): 476 [M+H]

実施例88

20 <u>イミダゾ</u>ール

2-(1-ヒドロキシエチル)-フェノール、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 48 (3H, d, J=6. 4Hz), 3. 0 25 5 (3H, s), 3. 10 (3H, s), 5. 26 (1H, q, J=6. 4Hz), 6. 34 (1H, s), 7. 04 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 05-7. 10 (2H, m), 7. 29-7. 33 (2H, m), 7. 44 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 57 (1H, dd, J=4. 7, 7. 6Hz), 7. 68 (1H, dd, J=2. 0, 7. 4Hz), 8. 04 (1H, dt, J=1. 6, 7. 8Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 80 (1H. d. J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

5 実施例89

20 ESI-MS (m/e): 529 [M+H]

実施例90

J=4.9Hz

- 25 2-ヒドロキシーアセトフェノン、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
 - ¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 68 (3H, s), 3. 10 (3H, s), 3. 20 (3H, s), 6. 67 (1H, s), 7. 05 (2H, d, J=8.

2Hz), 7. 15-7. 22 (2H, m), 7. 35 (1H, t, J=7. 0Hz), 7. 45 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 55 (1H, t, J=7. 0Hz), 7. 60-7. 64 (1H, m), 7. 86 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 08-8. 14 (1H, m), 8. 64 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 75-8. 77 (1H, m)

ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例91

2-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミド、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

15 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 2. 99 (3H, s), 3. 06 (6H, s), 3. 17 (3H, s), 6. 91-6. 94 (1H, m), 7. 04 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 06-7. 10 (1H, m), 7. 17 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 28-7. 39 (4H, m), 7. 42 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 84 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 41 20 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 68 (1H, d, J=3. 9Hz) ESI-MS (m/e): 522 [M+H]

実施例92

4-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-256-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール2,5-ジフルオロフェノール、及び4-ヒドロキシーN,N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 02 (3H, s), 3. 14 (3H, s),

- 6. 52-6. 55 (1H, m), 6. 90-6. 99 (2H, m), 7. 0
- 2 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 10 (1H, d, J=2. 0Hz),
- 7. 16-7. 24 (1H, m), 7. 42 (2H, d, J=8. 2Hz),
- 7. 54-7. 60 (1H, m), 8. 06 (1H, dt, J=1. 6, 7.
- 5 8Hz), 8. 61 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 72 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 487 [M+H]

. 実施例 9 3

- 10 <u>4-(2, 4-ジフルオロ-フェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-</u> 6-(4-ジメチルカルパモイル-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール
 - 2, 4ージフルオロフェノール、及び4ーヒドロキシーN, Nージメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
- ¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 00 (3H, s), 3. 09 (3H, s), 6. 31 (1H, s), 6. 99 (1H, s), 7. 02 (2H, d, J=8.
 - $6 \,\mathrm{Hz}$), 7. 10-7. 25 (2H, m), 7. 28-7. 40 (1H,
 - m), 7.43 (2H, d, J=8.6Hz), 7.49-7.52 (1H,
 - m), 7. 98 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 34 (1H, d, J=7.
- 9 Hz), 8. 74 (1H, d, J = 3. 9 Hz).

ESI-MS (m/e) : 487 [M+H]

実施例94

- 4-(2,6-ジフルオロ-フェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-
- - 2, 6 ージフルオロフェノール、及び4 ーヒドロキシーN, Nージメチルペンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
 - ¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 02 (3H, s), 3. 14 (3H, s),

- 6. 39 (1H, s), 7. 00 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 06-
- 7. 18 (3H, m), 7. 20-7. 25 (1H, m), 7. 41 (2H, m)
- d, J=8.6Hz), 7. 48-7.51 (1H, m), 7. 99 (1H,
- dt, J=1, 6, 7, 8Hz), 8, 59 (1H, d, J=8, 2Hz),
- 5 8. 70 (1H, d, J=4. 3Hz)

ESI-MS (m/e) : 487 [M+H]

実施例95

<u> , 4 - (2 - メトキシーフェノキシ) - 2 - (ピリジン- 2 - イル) - 6 -</u>

10 (4-メタンスルホニルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール

4- (メタンスルホニル) フェノールを用いて、実施例71と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 03 (3H, s), 3. 79 (3H, s),

- 6. 32 (1H, s), 6. 92-6. 99 (1H, m), 7. 00 (1H, 15
 - s), 7. 06 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 10-7.22 (3H,
 - m), 7. 38-7. 43 (1H, m), 7. 83 (2H, d, J=8. 6H
 - z), 7. 90 (1H, t, J=7.8Hz), 8. 50 (1H, d, J=7.
 - 8 Hz), 8. 64 (1H, d, J=4. 7Hz)
- ESI-MS (m/e) : 488 [M+H]20

実施例96

6 - (4 - ジメチルカルバモイルーフェノキシ) - 4 - (1 - エチルー2 - オキソー1,2-ジヒドローピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-

イルー1H-ベンズイミダゾール 25

> 1-エチル-3-ヒドロキシ-1H-ピリジン-2-オン、及び4-ヒドロ キシーN. Nージメチルペンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 38 (3H, t, J=6.8Hz), 3. 0 2 and 3. 09 (total 6H, each s), 4. 06 (2H, q, J=6.8Hz), 6. 15 (1H, t, J=7.0Hz), 6. 40-7. 42 (9H, m), 7. 78-7. 86 (1H, m), 8. 32-8. 4 2 (1H, m), 8. 57-8. 66 (1H, m) ESI-MS (m/e): 496 [M+H]

実施例97

5

4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-チオール、及び6-メチルーピリジン-3-チオールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を

15 得た。
¹HNMR (CDCl₃) δ: 2. 55 (3H, s), 3. 71 (3H, s),

7. 17 (1H, d, J=8.0Hz), 7. 20-7. 24 (1H, brs), 7. 42-7. 46 (1H, m), 7. 59 (1H, dd, J=2.4

Hz, 8. 0Hz), 7. 66-7. 68 (1H, brs), 7. 91 (1H,

t, J=8.0Hz), 8. 32-8.38(3H, m), 8. 70(1H, d), J=4.8Hz)

ESI-MS (m/e) : 432 [M+H]

実施例98

20

25 <u>4-(4-フルオローフェノキシ)-2-(5-メチルーイソオキサゾールー3-イル)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール</u> 5-メチルイソオキサゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 ¹HNMR (DMSO-d6) δ: 2. 50 (3H, s), 6. 40 (1H, s), 6. 80 (1H, s), 6. 82 (1H, brs), 7. 14-7. 2
4 (4H, m), 7. 38 (1H, dd, J=8. 2, 4. 7Hz), 7. 4
4 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 32 (1H, d, J=4. 7Hz),
8. 36 (1H, d, J=2. 5Hz)

ESI-MS (m/e):403 [M+H]

実施例99

1-メチル-1H-イミダゾール-4-カルボン酸を用いて、実施例68と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を淡黄色固体として得た。

- ¹HNMR (DMSO-d6) δ: 3. 72 (3H, s), 6. 38 (1H, d, J=1.8Hz), 6. 81 (1H, d, J=1.8Hz), 7. 05-7. 13 (2H, m), 7. 17 (2H, t, J=8.8Hz), 7. 36-7. 43 (2H, m), 7. 75 (1H, s), 7. 78 (1H, d, J=1.1 Hz), 8. 28 (1H, s), 8. 35 (1H, d, J=2.2Hz)
- 20 ESI-MS (m/e): 402 [M+H]

実施例100

25 イミダゾール・ートリフルオロ酢酸塩

特許EP0726260に準じた方法及びこれらと常法とを組み合わせて合成した3-メチル[1, 2, 4] チアジアゾール-5-カルボン酸を用いて、 実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。 ¹HNMR (DMSO-d6) δ : 2. 70 (3H, s), 6. 44 (1H, d, J=2. 2Hz), 6. 87 (1H, s), 7. 15-7. 27 (4H, m), 8. 39 (1H, dd, J=4. 5, 1. 5Hz), 8. 44 (1H, d, J=2. 5Hz)

.5 ESI-MS (m/e) : 420 [M+H]

実施例101

<u>4-(4-フルオローフェノキシ)-2-イソオキサゾール-3-イル-6-</u> (ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール

10 イソオキサゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 41 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 0 1 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 02-7. 20 (5H, m), 7. 5 1 (1H, dd, J=4. 4Hz, 8. 4Hz), 7. 59 (1H, dd, J=2. 4Hz, 8. 4Hz), 8. 32 (1H, d, J=4. 4Hz), 8. 35 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 84 (1H, d, J=2. 4Hz) ESI-MS (m/e): 389 [M+H]

20 実施例102

ピリミジン-4-カルボン酸を用いて、実施例68と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

25 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 60 (3H, s), 6. 98-7. 40 (8 H, m), 8. 30-8. 50 (2H, m), 8. 63 (1H, s), 10. 40-11. 00 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 400 [M+H]

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 178

実施例103

ジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール

ピリミジン-2-カルボン酸を用いて、実施例68と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 ¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 42 (1H, s), 6. 98 (1H, s), 7. 10-7. 30 (5H, m), 7. 36-7. 60 (2H, m), 8. 2 2-8.42 (2H, m), 8.90-9.10 (1H, m), 9.20 (1 . H. s)

ESI-MS (m/e) : 400 [M+H]10

実施例104

ル)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

1H-イミダゾール-2-カルボン酸を用いて、実施例68と同様の方法、 15 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 44 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 0 0 (1H, d, J=2.0Hz), 7.05-7.18(4H, m), 7.25 (2H, s), 7.39 (1H, dd, J=3.2Hz, 8.4Hz), 7.20 42-7.50 (1H, m), 8.26 (1H, dd, J=1.6Hz, 4. 4Hz), 8. 29 (1H, d, J=3. 2Hz) ESI-MS (m/e) : 388 [M+H]

実施例105 25

ルー2ーイル)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

1-メチル-1H-イミダゾール-2-カルボン酸を用いて、実施例68と

同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 98-4. 38 (3H, m), 6. 38-6. 60 (1H, m), 6.60-6.80 (1H, m), 6.80-7.40(8H, m), 8.20-8.44 (2H, m)5 ESI-MS (m/e) : 402 [M+H]

実施例106

10

15

4 - (4 - 7)(4

2 - [1, 2, 4] チアジアゾールー5 - 1 ーイルー1 ーベンズイミダゾール 参考例1の方法で合成した[1, 2, 4]チアジアゾールー5-カルボン酸 を用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 42 (1H, s), 6. 90-7. 23 (5 H, m), 7. 39-7. 50 (2H, m), 8. 25-8. 32 (2H, m), 8.86 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 406 [M+H]

実施例107

- 4- (2, 6-ジフルオローフェノキシ)-2-(ピラジン-2-イル)-20 6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール
 - 2, 6-ジフルオロフェノール、及び4-(メタンスルホニル)フェノール を順次用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
- ¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 03 (3H, s), 6. 28 (1H, s), 25 7. 0.8 (1H, s), 7. 1.7 (2H, d, J=9.4Hz), 7. 1.9-7. 24(2H, m), 7. 30-7. 40(1H, m), 7. 93(2H, m)d, J=9.4Hz), 8. 70-8.75 (1H, m), 8. 77-8.82 (1H, m), 9.55-9.60 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例108-1、108-2

- 15 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 6. 10-7. 35 (8H, m), 7. 77-7. 84 (1H, m), 8. 30-8. 41 (3H, m), 8. 53 (1H, d, J=4. 4Hz) ESI-MS (m/e): 398 [M+H]
- 20 $4 (2 \cancel{1} + \cancel{1} + \cancel{2} \cancel{2} \cancel{1} + \cancel{2} \cancel{2} \cancel{1} + \cancel{2} \cancel{$

実施例109-1、109-26-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ) -4-(2-メトキシーピリ

PCT/JP2004/019843 WO 2005/063738 181

ジンー3ーイルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾー ル、及び6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-4-(2-オキソー1, 2-ジヒドローピリジンー3-イルオキシ)-2-ピリジンー2-イ ルー1 Hーベンズイミダゾール

3-ヒドロキシ-2-メトキシピリジン、4-ヒドロキシ-N, N-ジメチ 5 ルベンズアミド、及びピコリン酸を順次用いて、実施例108-1、108-2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることに より、表題化合物をそれぞれ得た。

6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-4-(2-メトキシーピリ ジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾー ル

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 03 and 3. 08 (total 6H, each s), 3.95 and 4.00 (total 3H, each s), 6. 27 and 6. 47 (total 1H, each d, J =1. 8 Hz), 6. 80-7. 45 (8H, m), 7. 80-7. 91 (1H, 15 m), 7. 98-8. 03 (1H, m), 8. 38 and 8. 48 (to tal 1H, each d, J=7.8Hz), 8.61 and 8.6 4 (total 1:H, each d, J=4. 8Hz) ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]

20

2 - ジヒドロ - ピリジン - 3 - イルオキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 1Hーベンズイミダゾール

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 03 and 3. 08 (total 6H, each s), 6.18 and 6.23 (total 1H, each 25 t, J = 7, 0 Hz), 6. 52 and 6. 73 (total 1H, e ach d, J=1.8Hz), 6.80-7.42 (8H, m), 7.79 and 7.84 (total 1H, each t, J=7.8Hz), 8. 37 and 8. 40 (total 1H, each d, J=7. 8H

z), 8. 56 and 8. 57 (total 1H, each d, $J = 5.0 \, \text{Hz}$)

ESI-MS (m/e) : 468 [M+H]

5 実施例110

<u>4-(2-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ペンズイミダゾール・ニトリフルオロ酢酸</u>塩

実施例78で得られた4-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを 用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組 み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 61 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 1 9 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 22 (1H, s), 7. 31 (1H,

- 15 td, J=7.6Hz, 1.2Hz), 7.48-7.60(2H, m), 7.72-7.80(1H, m), 7.83(1H, dd, J=7.6Hz, 1.2Hz), 7.87-7.95(1H, m), 8.03(1H, td, J=8.0Hz, 1.2Hz), 8.01(1H, dd, J=7.6Hz, 1.2Hz), 8.45(1H, d, J=5.2Hz), 8.48-8.54(1H,
- 20 m), 8. 76-8. 84 (1H, m) ESI-MS (m/e): 424 [M+H]

実施例111

4-(2-カルバモイルーフェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-25 (4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール実施例85で得られた4-(2-シアノーフェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例110と同様の方法、これに準じた方法又はこ

れらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 2. 99 (3H, s), 3. 08 (3H, s), 6. 56 (1H, s), 6. 86-6. 92 (1H, m), 6. 95 (2H, J=8. 9Hz), 7. 04-7. 08 (2H, m), 7. 30-7. 38 (4H, m), 7. 36 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 52 (1H, d, 5 J=7. 6Hz), 7. 80 (1H, t, J=7. 9Hz), 8. 36 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 52 (1H, d, J=3. 7Hz) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

実施例112

10 $4-(2-(N-E)^2+2)-2-(B$

実施例85で得られた4-(2-シアノ-フェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例61と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 02 (3H, s), 3. 16 (3H, s), 6. 61 (1H, d, J=2. 0Hz), 6. 95 (1H, d, J=2. 0Hz), 6. 97 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 14-7. 22 (2H,

20 m), 7. 38 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 52 (1H, dd, J=4. 9, 7. 6Hz), 7. 56-7. 62 (1H, m), 7. 63-7. 6 7 (1H, m) 7. 97 (1H, dt, J=1. 6, 7. 8Hz), 8. 48 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 68 (1H, d, J=4. 9Hz) ESI-MS (m/e):509 [M+H]

25

実施例113

4-(2-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル)- フェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-ジメチルカルバモイ ルーフェノキシ) -1 H - ベンズイミダゾール

実施例112で得られた4-(2-(N-ヒドロキシカルバムイミドイル)-フェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-<math>1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例64と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

5 表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 70 (3H, s), 3. 02 (3H, s), 3. 15 (3H, s), 6. 91 (1H, s), 7. 04 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 30-7. 38 (3H, m), 7. 44 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 50-7. 58 (2H, m), 7. 95 (1H, d, J=7.

10 8 Hz), 8. 02 (1 H, t, J=7.8 Hz), 8. 63 (1 H, d, J=8.6 Hz), 8. 71 (1 H, d, J=4.7 Hz) ESI-MS (m/e): 533 [M+H]

実施例114

20

15 4-(2-(5-オキソ-4,5-ジヒドロ-[1,2,4] オキサジアゾー N-3-(1) N

ル) -フェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-(4-ジメチルカル パモイル-フェノキシ) -1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例62と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

実施例112で得られた4-(2-(N-ヒドロキシカルバムイミドイ

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 04 (3H, s), 3. 15 (3H, s), 6. 74 (1H, s), 6. 99 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 10 25 (1H, s), 7. 28-7. 36 (2H, m), 7. 44 (2H, d, J= 8. 6Hz), 7. 50-7. 58 (2H, m), 7. 89 (1H, d, J= 7. 8Hz), 8. 00-8. 07 (1H, m), 8. 56-8. 64 (2H, m)

ESI-MS (m/e) : 535 [M+H]

実施例115

4 - (4 - 7)ルオローフェノキシ)-2 - (ピラゾール-1 - 7ル)-6 - (<u>ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール</u>

(工程1) 5

> 4-(4-フルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H - ペンズイミダゾール - 2 - チオールの合成

実施例68で得られた3-(4-フルオローフェノキシ)-5-(ピリジン

10 0ml溶液に、二硫化炭素0.06ml、および水酸化カリウム54mgを加 え、反応液を80度にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、 水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減 圧留去し、表題化合物を得た。

(工程2)

15 (4-(4-フルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール-2-イル)-ヒドラジンの合成 4-(4-フルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールー2-チオール130mgに、ヒドラジン一水和物 1.0mlを加え、反応液を130度にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エ 20 チルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾 燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F₂₅₄、Art5744 (メルク社製)、ヘキサン/ 酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程3)

25 **4- (4-フルオローフェノキシ) - 2- (ピラゾール-1-イル) - 6-**(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの製造 -1H-ベンズイミダゾール-2-イル)-ヒドラジン8.3mgのエタノー ル0. 3m1溶液に、テトラメトキシプロパン0. 012m1を加え、反応液

を80度にて一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用 薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F₂₅₄、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物 を得た。

- 5 HNMR (CDCl₃) δ : 6. 36 (1H, d, J=2.6Hz), 6. 4 8-6.51 (2H, m), 6. 77 (1H, d, J=2.6Hz), 7. 0 5 (2H, d, J=6.9Hz), 7. 11-7. 18 (1H, m), 7. 2 2-7. 28 (2H, m), 7. 72-7. 75 (1H, m), 8. 30-8. 38 (2H, m), 8. 48 (1H, d, J=3.8Hz)
- 10 ESI-MS (m/e): 388 [M+H]

実施例116

15 (工程1)

20

4-(4-フルオローフェノキシ)-2-メチルスルファニル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの合成

実施例115により合成した4-(4-フルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール-2-チオール78mgのジメチルホルムアミド1.0ml溶液に、炭酸カリウム30mgおよびヨウ化メチル0.014mlを加え、反応液を0度にて30分間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を得た。

(工程2)

- 25 4-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-メタンスルホニル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの合成

30分間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel TM 60F $_{254}$ 、Art 5744(メルク社製)、酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を得た。

5 (工程3)

4-(4-7)ルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-7)ルオキシ)-2-[1, 2, 4]トリアゾールー1-7ルー1+7ペンズイミダゾールの製造

¹HNMR (CDC1₃) δ : 6. 42 (1H, s), 7. 03-7. 15 (3 H, m), 7. 19 (1H, s), 7. 27-7. 32 (3H, m), 8. 1 2 (1H, s), 8. 32-8. 38 (2H, m), 9. 15 (1H, s)

20 ESI-MS (m/e): 389 [M+H]

実施例117

5-Dロロ-2-ピリジン-2-イル-4, 6-ビス-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ペンズイミダゾール

25 (工程1)

3-クロロ-2, 4-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-ニトロペンゼンの合成

[1, 2, 3] -トリクロロ-4-二トロペンゼン679mgのジメチルホ ルムアミド8ml溶液に、3-ヒドロキシピリジン628mg、及び炭酸カリ ウム1.82gを加え、反応液を100度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

(工程2)

3-クロロ-2, 4-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)アニリンの合成 3-クロロ-2, 4-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)ニトロベンゼン1. 2gのメタノール15m1と水7.5m1懸濁液に、塩化アンモニウム963 mg、及び鉄粉503mgを加え、反応液を3時間加熱還流した。反応液を濾去後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

15 (工程3)

3-クロロ-2, 4-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-6-ニトロアニリンの合成

3-クロロー2, 4-ビス(ピリジンー3-イルオキシ)ーアニリン891 mgのトリフルオロ酢酸20ml溶液に、硝酸カリウム315mgを加え、反 20 応液を室温にて終夜撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて 希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を橙色固体として得た。

25 (工程4)

4-クロロ-3, 5-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1, 2-ジアミンの合成

3-クロロ-2, 4-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-6-ニトロアニ リン143mgのメタノール8m1と水4m1懸濁液に、塩化アンモニウム1

5 (工程5)

5 - クロロ-2 - ピリジン-2 - イル-4, 6 - ビス- (ピリジン-3 - イルオキシ) - 1 H - ペンズイミダゾールの製造

4-クロロ-3,5-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びピコリン酸を用い、実施例68と同様にして合成し、表題 化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ : 7. 18-7. 62 (6H, m), 7. 92 and 7. 99 (total 1H, each dt, J=8. 0, 1. 8 Hz), 8. 10-8. 44 (5H, m), 8. 66-8. 72 (1H, m) ESI-MS (m/e): 416, 418 [M+H]

15

10

実施例118

5-メチル-2-ピリジン-2-イル-4, 6-ビス-(ピリジン-3-イル オキシ) <math>-1 H - ベンズイミダゾール

ケミカル アンド ファーマスーティカル ブルティン (Chemical and Pharmaceutical Bulletin)、1982年 第30巻、10号、3530頁-3543頁に記載されている方法にて合成した2,4-ジフルオロ-3-メチルニトロベンゼンを用いて、実施例117と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

25 ¹HNMR (DMSO-d6) δ: 2. 03 and 2. 10 (total 3H, each s), 7. 01-7. 50 (6H, m), 7. 88 and 7. 87 (total 1H, each dt, J=7. 7, 1. 6Hz), 8. 06-8. 41 (5H, m), 8. 63-8. 70 (1H, m) ESI-MS (m/e): 396 [M+H]

実施例119

5 [1, 2, 3] ートリフルオロー4ーニトロベンゼンを用いて、実施例11 7と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ : 7. 21-7. 63 (6H, m), 7. 9 0-8. 01 (1H, m), 8. 12-8. 39 (3H, m), 8. 43-8.

10 50 (2H, m), 8. 63-8. 73 (1H, m) ESI-MS (m/e): 400 [M+H]

実施例120

 $\frac{4 - (2 - \nu r) - 7 + \nu - 6 - (4 - N, N - \nu x + \nu x$

(工程1)

5-(4-カルボキシーフェニルスルファニル) <math>-3-(2-シアノフェノキシ) -2-ニトローフェニルアミンの合成

- 20 実施例78で得られた3-(2-シアノフェノキシ)-5-フルオロ-2-ニトローフェニルアミン47mgのジメチルホルムアミド2m1溶液に、4-メルカプト安息香酸31mg、及び炭酸カリウム55mgを加え、反応液を6 0度にて2時間撹拌した。反応液を濃縮し、残渣にトリフルオロ酢酸1m1を 加え、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(
- 25 KieselgelTM60F₂₅₄、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1) にて精製し、表題化合物を橙色固体として得た。 (工程2)

3-(2-シアノフェノキシ)-5-(4-N, N-ジメチルカルバモイ ルーフェニルスルファニル)-2-ニトローフェニルアミンの合成

5-(4-カルボキシーフェニルスルファニル)-3-(2-シアノフェノ・ キシ) -2-ニトローフェニルアミン40mgのジクロロメタン2m1溶液に、 ジメチルアミン (2.0M テトラヒドロフラン溶液) 0.059ml、及び 1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)-カルボジイミド塩酸塩 28mg、N-ヒドロキシベンプトリアゾール水和物20mgを加え、反応液 5 を室温にて1時間半撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、飽和重曹 水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧 留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel^T $M60F_{254}$ 、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=1 5/1) にて精製し、表題化合物を黄色粉末として得た。

(工程3)

10

 $3 - (2 - \nu)$ フェノキシ) $-5 - (4 - N, N - \nu)$ メチルカルバモイル -フェニルスルファニル) -ベンゼン-1, 2-ジアミンの合成

 $3 - (2 - \nu)$ フェノキシ) $-5 - (4 - N, N - \nu)$ メチルカルバモイル -フェニルスルファニル)-2-ニトロ-フェニルアミン32mgのイソプロ 15 ピルアルコール2m1溶液に、電解鉄粉19mg、及び飽和塩化アンモニウム 水溶液0.2mlを加え、反応液を2時間加熱還流した。触媒の濾去、及び溶 媒留去後、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge $1^{TM} 60F_{254}$ 、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール= 10/1) にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。 20

(工程4)

- 3 - (2 - シアノフェノキシ) - 5 - (4 - N,N - ジメチルカルバモイル -フェニルスルホニル) -ペンゼン-1, 2-ジアミンの合成

 $3 - (2 - \nu)$ フェノキシ) $-5 - (4 - N, N - \nu)$ メチルアミノカルボ ニルーフェニルスルファニル) ーペンゼン-1, 2-ジアミン25mgのジク 25 ロロメタン2m1溶液に、メタクロロ過安息香酸38mgを加え、反応液を室 温にて15分間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、飽和重曹水、 飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去 し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (Kieselgel[™]6

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843

 $0F_{254}$ 、Art 5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を黄色粉末として得た。

(工程5)

4-(2-シアノーフェノキシ)-6-(4-N, N-ジメチルアミノカル 5 ボニルーフェニルスルホニル)-2-(ピリジン-2-イル)-1H-ベンズ イミダゾールの製造

3-(2-シアノフェノキシ)-5-(4-N, N-ジメチルアミノカルボニルーフェニルスルホニル)-ベンゼン-1, 2-ジアミンを用いて、実施例67(工程4)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 2. 91 and 2. 92 (total 3H, each s), 3. 10 (3H, s), 6. 99 (1H, m), 7. 23-7. 30 (1H, m), 7. 39-7. 46 (2H, m), 7. 50-7. 58 (3H, m), 7. 68-7. 78 (1H, m), 7. 75 and 8.

15 33 (total 1H, each s), 7.85 and 7.92 (total 1H, each t, J=8.4Hz), 7.95-8.20 (2 H, m), 8.39 and 8.42 (total 1H, each d, J=8.4Hz), 8.63-8.67 (1H, m) ESI-MS (m/e):524 [M+H]

20

10

実施例121

25 (工程1)

3-プロモー4-メトキシメトキシ安息香酸 エチルエステルの合成

Monatsh. Chem.; 22; 1901; 437に記載されている方法にて合成した3-プロモ-4-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステル 20.5gのテトラヒドロフラン300m1溶液に、氷冷下、水素化ナトリウ

ム5.5gを加え、反応液を30分間撹拌した後、同温にて反応液にクロロメ チルメチルエーテル10m1を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応 液を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄した後、水層を酢酸エチルにて抽出し、 無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた固体をヘキ サンに懸濁させて濾取し、表題化合物を白色固体として得た。

(工程2)

2-(5-エトキシカルボニル-2-メトキシメトキシーフェニル)-ピロール-1-カルボン酸 t-プチルエステルの合成

3ープロモー4ーメトキシメトキシ安息香酸 エチルエステル21gのジメ トキシエタン350ml溶液に、1ー(tープトキシカルボニル)ピロールー2ーボロン酸21g、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム4.2g、炭酸ナトリウム水溶液(2M)153mlを順次加え、反応液を窒素雰囲気下、一終夜加熱環流した。冷却後、反応液を水にて希釈、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=12/1~10/1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。

(工程3)

2-(5-エトキシカルボニル-2-メトキシメトキシーフェニル)-ピロ リジン-1-カルボン酸 t-プチルエステルの合成

- 20 2-(5-エトキシカルボニル-2-メトキシメトキシーフェニル)-ピロール-1-カルボン酸 tープチルエステル28.4gのエタノール400ml溶液に5%白金炭素触媒8.2gを加え、反応液を水素雰囲気下、3日間撹拌した。触媒をセライトにて濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/
- 25 6. 5 \sim 1/6) により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

(工程4)

- 3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステルの合成
 - 2-(5-エトキシカルボニル-2-メトキシメトキシ-フェニル)-ピロ

リジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル26gのエタノール250m1 と水50mlの混合溶液に、p-トルエンスルホン酸一水和物13gを加え、 反応液を2日間加熱還流した。冷却後、反応液を水にて希釈し、重曹水にて中 和、クロロホルム/メタノール混合溶媒(10/1)にて抽出し、無水硫酸マ グネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生 5 成物のピリジン200m1溶液に、無水酢酸13m1を加えて撹拌した。1時 間後、無水酢酸6mlを加えた。さらに1時間後ピリジン150mlを加え、 さらに40分後トリエチルアミン5m1を加えた。さらに30分後無水酢酸3 mlを加え、さらに反応液を30分間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈 し、飽和重曹水にて洗浄、水層を酢酸エチルにて抽出した。合わせた有機層を 10 無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得ら れた粗生成物のメタノール200m1溶液に、炭酸カリウム10gを加え、反 応液を4時間室温にて撹拌した。反応液を減圧留去し、得られた残渣を飽和塩 化アンモニウム水溶液にて希釈、酢酸エチルにて抽出した。無水硫酸マグネシ ウムにて乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた固体を酢酸エチルにて濾取する 15 ことにより、表題化合物を白色固体として得た。

(工程5)

- 3 (1-アセチルーピロリジン-2-イル) 4 ベンジルオキシ安息香酸 エチルエステルの合成
- 3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステル12.4gのジメチルホルムアミド100ml溶液に、炭酸カリウム15g、臭化ベンジル6.4mlを加え、反応液を50度にて1時間撹拌した。反応液を冷却後、飽和塩化アンモニウム水溶液にて希釈し、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=10/1~1/2~1/3)により精製し、

(工程 6)

表題化合物を黄色油状物質として得た。

3- (1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシ安息香

酸の合成

3-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシ安息香酸 エチルエステル18.7gのエタノール200m1溶液に4規定水酸化ナトリウム水溶液23m1を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。さらに、

5 反応液に4規定水酸化ナトリウム水溶液15m1を加え、反応液を7時間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を水にて希釈、エーテルにて洗浄した。水層を6規定塩酸にて酸性にした後、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を白色固体として得た。

10 (工程7)

(3-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシーフェニル)-カルバミン酸 t-プチルエステルの合成

3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシ安息香酸5gのトルエン15mlと2-メチル-2-プロパノール15mlの混合溶液に、ジイソプロピルエチルアミン3.0ml、アジ化ジフェニルホスホリル3.8mlを順次加え、反応液を一終夜加熱還流した。冷却後、反応液に飽和食塩水と飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/0~1/1~0/1)により精製し、表題化合物を無色アモルファスとして得た。

(工程8)

1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシ-フェニル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

(3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシー フェニル)-カルバミン酸 tープチルエステル4.1gのトリフルオロ酢酸 50ml溶液に、硝酸カリウム1.1gを加えて、反応液を室温にて一終夜撹 拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣に氷氷を加えた後、アンモニア 水にて中和し、酢酸エチルにて希釈した。沈殿物を濾取し、粗生成物を茶色固 体として得た。濾液を飽和塩化ナトリウム水溶液にて希釈し、酢酸エチルにて

抽出後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残・ 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:酢酸エチル) により精 製し、得られた固体を酢酸エチルにて懸濁させて濾取し、粗生成物を茶色固体 として得た。得られた粗生成物2.8gのエタノール100m1溶液に、ヒド ラジン一水和物1.5m1、展開ラネーニッケル触媒1gを順次加え、反応液 5 を室温にて3時間撹拌した。触媒をセライトにより濾去し、溶媒を減圧留去し た。得られた残渣を飽和重曹水にて希釈し、酢酸エチルにて抽出後、無水硫酸 マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=100/0 $\sim 99/1 \sim 98/2 \sim 97/3 \sim 96/4 \sim 93/7$) により精製し、表題 化合物を緑色アモルファスとして得た。

(工程9)

10

15

20

1-(2-(6-ベンジルオキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-ト リメチルシラニル-エトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イ ル) - ピロリジン-1-イル) - エタノンの合成

1-(2-(4, 5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル)ーピロリ ジンー1ーイル)-エタノン1.39gのトルエン43ml溶液に、ピリジ ンー2-カルボキサアルデヒド460mgのトルエン溶液3m1を加え、反応 液を室温にて撹拌した。2時間後、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド46 mgを加え、反応液を90度にて2時間撹拌した。さらに、ピリジンー2ーカ ルボキサアルデヒド46mgを加え、反応液を90度にて10時間撹拌した。 冷却後、析出した固体を濾取し、粗生成物を茶色固体として得た。得られた粗 生成物1.1gのテトラヒドロフラン20m1溶液に、水素化ナトリウム14 4mg、2-(クロロメトキシ) エチルトリメチルシラン667mgを加え、 反応液を室温にて2.5時間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチ

25 ルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得ら れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)に より精製し、表題化合物を茶色アモルファスとして得た。

(工程10)

1-(2-(6-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメ・チルシラニル-エトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

1-(2-(6-ベンジルオキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン1.18gのエタノール20ml溶液に、ギ酸アンモニウム713mg、20%水酸化パラジウムー炭素触媒119mgを加え、反応液を5時間加熱還流した。反応液にギ酸アンモニウム157mg、20%水酸化パラジウムー炭素触媒56mgを加え、さらに反応液を1時間加熱還流した。冷却後、触媒をセライトにより濾去し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を1規定塩酸にて希釈し、酢酸エチルに抽出後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=100/0~99/1~98/2)により精製し、表題化合物を茶色アモルファスとして15得た。

(工程11)

1-(2-(6-(4-オキサゾール-5-イル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-3Hーベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノンの合成
1-(2-(6-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)ー3Hーベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1ーイル)ーエタノン29mgのピリジン1m1溶液に、5ー(4-プロモーフェニル)ーオキサゾール30mg、炭酸セシウム56mg、酸化銅(Ⅱ)15mgを加え、反応液を封管中120度にて一終夜撹拌した。
た却後、反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水を順次加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel[™]60F₂64、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=12/1)にて精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程12)

1-(2-(6-(4-オキサゾール-5-イル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの製造

- 5 1-(2-(6-(4-オキサゾール-5-イル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン24mgをトリフルオロ酢酸1m1に溶解し、反応液を室温にて2時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-
- 10 AS-360-CC (YMC社製) 移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸) にて精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 73-2. 69 (7H, m), 3. 54-3. 91 (2H, m), 5. 21-5. 48 (1H, m), 6. 91-7. 98, 8. 30-8. 51, 8. 57-8. 73 (13H, each m)

15 ESI-MS (m/e): 466 [M+H]

実施例122

3 - (6 - (1 - Pvefu - Pul) - 2 - 4u) - 2 - Pul) - 2 - 2 - 4uu - 1H - vul - 2 - 4u

- 20 実施例121(工程10)で得られた1-(2-(6-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、及び3-シアノブロモベンゼンを用いて、実施例121(工程11)、(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。
 - ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 42 (7H, m), 3. 56-3. 93 (2H, m), 5. 14-5. 45 (1H, m), 6. 91-7. 73 (7H, m), 7. 80-7. 96 (1H, m), 8. 30-8. 43 (1H, m), 8. 58-8. 70 (1H, m), 10. 58-10. 82 (1H,

m)

ESI-MS (m/e) : 424 [M+H]

実施例123

5 <u>3-(6-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ</u> ル-1H-ペンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ペンズアミド

実施例122で得られた3-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールー5-イルオキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 70-2. 39 (7H, m), 3. 39-3. 89 (2H, m), 5. 17-6. 24 (3H, m), 6. 97-7. 92 (8H, m), 8. 26-8. 42 (1H, m), 8. 52-8. 67 (1H, m), 10. 42-10. 72 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 442 [M+H]

実施例124

20 トリル

10

5 ープロモーピリジンー 2 ーカルボニトリルを用いて、実施例 1 2 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 50-2. 42 (7H, m), 3. 56-3. 25 88 (2H, m), 5. 09-5. 40 (1H, m), 6. 89-7. 92 (6H, m), 8. 26-8. 70 (3H, m), 10. 63-11. 05 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 425 [M+H]

実施例125

- 5 実施例124で得られた5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリジン-2-カルボニトリルを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。
- 10 ¹HNMR (CDC1₃) δ : 0. 60-2. 42 (7H, m), 3. 42-3. 90 (2H, m), 4. 99-5. 80 (2H, m), 6. 74-8. 67 (10H, m), 10. 42-10. 10. 85 (1H, m) ESI-MS (m/e): 443 [M+H]
- 15 実施例126-1、126-2

1-(2-(6-(5-プロモーピリジン-2-イルオキシ) -2-ピリジ 2-(2-(1)) 2

5 ープロモー2 ーメタンスルホニルーピリジンを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

25 $\frac{1 - (2 - (6 - (5 - \vec{J}\Box E - \vec{L}J)\vec{S}) - 2 - \vec{L}J\vec{S}}{2 - 2 - \vec{L}J\vec{S}} - 2 - \vec{L}J\vec{S} - 2 - \vec{L}$

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 50-2. 40 (7H, m), 3. 50-3. 87 (2H, m), 5. 03-5. 14, 5. 31-5. 42 (1H, eac

h m), 6. 71-7. 88, 10. 48-11. 15 (7H, each m), 8. 08-8. 40 (2H, m), 8. 50-8. 69 (1H, m) ESI-MS (m/e): 478, 480 [M+H]

<u> 1-(2-(6-(6-メタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-</u>

5 $2-\frac{2-\frac{1}{2}}{2-\frac{1}{2}}$ $2-\frac{1}{2}$ $2-\frac{1}{2}$

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 57-2. 59 (7H, m), 3. 08-3: 27 (3H, m), 3. 57-3. 89 (2H, m), 5. 14-5. 40 (1H, m), 6. 94-7. 64 (4H, m), 7. 82-8. 15 (2H,

10 m), 8. 33-8. 75 (3H, m) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例127

1-(2-(2-ピリジン-2-イル-6-(キノリン-6-イルオキシ)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン 6-プロモーキノリンを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質と して得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 67-2. 69 (7H, m), 3. 40-4. 20 04 (2H, m), 5. 25-5. 63 (1H, m), 6. 80-9. 13 (12H, m), 10. 22-11. 44 (1H, br) ESI-MS (m/e): 450 [M+H]

実施例128

25 4-(6-(1-rv+h-llu)-2-ll

4ープロモー2ーメチルーベンゾニトリルを用いて、実施例122と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 48-2. 54 (10H, m), 3. 20-3. 89 (2H, m), 5. 06-5. 41 (1H, m), 6. 80-8. 8 7 (10H, m)

5 ESI-MS (m/e): 438 [M+H]

実施例129

1 - (2 - (2 - U) + U) + 2 - (4 - V) + 2 -

10 ル) - エタノン

1-プロモー4-トリフルオロメトキシーベンゼンを用いて、実施例122 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることによ り、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 43-2. 69 (7H, m), 3. 32-3.

15 91 (2H, m), 5. 20-5. 59 (1H, m), 6. 23-8. 97 (11H, m)

ESI-MS (m/e) : 483 [M+H]

ESI-MS (m/e) : 450 [M+H]

実施例130

- - 3 プロモーキノリンを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物 質として得た。
- ¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 00-2. 47 (7H, m), 3. 37-4. 00 (2H, m), 5. 26-5. 54 (1H, m), 6. 98-9. 10 (12H, m), 10. 44-10. 73 (1H, m)

実施例131

1-(2-(6-(4-アセチル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー 3H-ペンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

1-(4-ヨードーフェニル)-エタノンを用いて、実施例122と同様の 5 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 47-2. 60 (10H, m), 3. 52-3. 88 (2H, m), 5. 12-5. 41 (1H, m), 6. 97-7. 7 4 (6H, m), 7. 80-8. 02 (3H, m), 8. 30-8. 44 (1

10 H, m), 8. 57-8. 70 (1H, m) ESI-MS (m/e): 441 [M+H]

実施例132

 $\frac{1 - (2 - (6 - (\ref{lume} - 1 - 1 - 1 - 2 - \ref{lume} - 2 -$

4ープロモーピフェニルを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

20 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 13-2. 47 (7H, m), 3. 40-3. 91 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 72-7. 89 (13H, m), 8. 25-8. 42 (1H, m), 8. 42-8. 67 (1H, m), 10. 29-10. 60 (1H, m) ESI-MS (m/e): 475 [M+H]

25

実施例133

4-ヨードーN, N―ジメチルーベンゼンスルホンアミド用いて、実施例1 22と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 50-3. 00 (13H, m), 3. 40-5. 3. 92 (2H, m), 5. 14-5. 50 (1H, m), 6. 40-8. 8 0 (11H, m)

ESI-MS (m/e) : 506 [M+H]

実施例134

10 <u>1-(2-(6-(ピフェニル-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イ</u> <u>ル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタ</u> ノン

3 - プロモーピフェニルを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

15 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 0. 80-2. 50 (7H, m), 3. 40-3. 91 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 95 (13H, m), 8. 25-8. 45 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1 H, m)

ES.I-MS (m/e) : 475 [M+H]

20

実施例135

1-(2-(6-(4-(プロパン-2-スルホニル)-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-<math>3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

25 1-ヨード-4-(プロパン-2-スルホニル)ーベンゼンを用いて、実施 例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 10-2. 50 (13H, m), 3. 05-3. 30 (1H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 05-5. 5 0 (1H, m), 7. 00-7. 95 (8H, m), 8. 30-8. 50 (1 H, m), 8. 58-8. 75 (1H, m), 10. 60-10. 95 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 505 [M+H]

5

実施例136

4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ ル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-2-トリフルオロメチ ルーペンゾニトリル

10 4ープロモー2ートリフルオロメチルーベンゾニトリルを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 10-2. 45 (7H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 00-5. 45 (1H, m), 6. 60-7. 95

15 (7H, m), 8. 30-8. 45 (1H, m), 8. 55-8. 75 (1H, m), 10. 80-11. 60 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例137-1、137-2

20 4-(6-(1-rvt+u-lluy))-2-lluy)-2-

4 - (6 - (1 - アセチルーピロリジン<math>-2 - 4ル) -2 - 2 - ピリジン-2 - 4ルー 1 H - ベンズイミダゾール-5 - イルオキシ)- N - エチル-2 - トリフ

25 ルオロメチルーベンズアミド・ートリフルオロ酢酸塩

実施例136で得られた4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-2-トリフルオロメチルーベンゾニトリルを用いて、実施例43、及び 実施例121(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

<u>4-(6-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-2-トリフルオロメチル-ベンズアミド・ートリフルオロ酢酸塩</u>

5 1 HNMR (CD₃OD) δ : 1. 05-2. 80 (7H, m), 3. 50-4. 20 (2H, m), 5. 30-5. 45 (1H, m), 7. 30-7. 80 (6H, m), 8. 05-8. 20 (1H, m), 8. 20-8. 38 (1H, m), 8. 80-8. 90 (1H, m) ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 05-2. 80 (10H, m), 3. 60-4. 05 (2H, m), 4. 80-5. 00 (2H, m), 5. 30-5. 4

15 5 (1H, m), 7. 30-7. 80 (5H, m), 8. 05-8. 20 (1 H, m), 8. 20-8. 38 (1H, m), 8. 80-8. 90 (1H, m), 9. 10-9. 30 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 538 [M+H]

20 実施例138

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - (2 - ジメチルアミノ - エトキシ) - フェノキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノン$

(2-(4-ヨードーフェノキシ) -エチル) -ジメチルアミンを用いて、

25 実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 05-2. 90 (13H, m), 3. 00-4. 45 (6H, m), 5. 20-5. 45 (1H, m), 6. 80-8. 0 0 (8H, m), 8. 25-8. 40 (1H, m), 8. 50-8. 80 (1

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 207

H, m)

ESI-MS (m/e) : 486 [M+H]

実施例 1 3 9

5 1-(2-(6-(4-ヒド<u>ロキシ</u>メチル<u>-フェノキシ) - 2-</u>ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イ ル)-エタノン

4ープロモーペンジルアルコールを用いて、実施例122と同様の方法、こ れに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 68-2. 40 (7H, m), 3. 53-3. 88 (2H, m), 4. 62-4. 72 (2H, m), 5. 22-5. 56 (1H, m), 6. 82-7. 62 (7H, m), 7. 80-7. 89 (1H, m)m), 8. 32-8. 40 (1H, m), 8. 55-8. 64 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 429 [M+H]15

実施例140

ルー.1 Hーベンズイミダゾールー5-イルオキシ)-N, N-ジメチルーベン

ズアミド 20

10

4-プロモ安息香酸 ジメチルアミドを用いて、実施例122と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) $\delta:1.81-2.40$ (7H, m), 2.98-3. 25 17 (6H, m), 3. 56-3. 87 (2H, m), 5. 20-5. 53 (1H, m), 6. 93-7. 65 (7H, m), 7. 81-7. 89 (1H, m)m), 8. 33-8. 41 (1H, m), 8. 60-8. 67 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 470 [M+H]

実施例141

4-(6-(1-rvt+u-l'u)iv-2-l'u)-2-l'u)iv-2-l'uu-1H-d'vi-1s-l'u-

5 4ープロモーNーメチルベンズアミドを用いて、実施例122と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 39 (4H, m), 1. 84 and 2. 16 (total 3H, eachs), 2. 98-3. 02 (3H,

10 m), 3. 58-3. 74 (1H, m), 3. 78-3. 87 (1H, m), 5. 16-5. 43 (1H, m), 6. 74-7. 89 (8H, m), 8. 3 6-8. 39 (1H, m), 8. 63-8. 66 (1H, m) ESI-MS (m/e): 456 [M+H]

15 実施例 1 4 2

1-(2-(2-ll)) - 2-ll - 2-ll

(4-プロモーフェニル) -ピロリジン-1-イルーメタノンを用いて、実 20 施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ ることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 40 (8H, m), 1. 87 and 2. 21 (total 3H, eachs), 3. 43-3. 52 (2H, m), 3. 60-3. 71 (3H, m), 3. 81-3. 90 (1H, m),

25 5. 21-5. 50 (1H, m), 6. 84-7. 02 (2H, m), 7. 2 5-7. 58 (5H, m), 7. 83-7. 93 (1H, m), 8. 36-8. 45 (1H, m), 8. 62-8. 67 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 496 [M+H]

実施例143

1-(2-(6-(4-(モルホリン-4-カルボニル)-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジ ン-1-イル)-エタノン

5 (4-プロモーフェニル)ーモルホリンー4ーイルーメタノンを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 78-2. 62 (7H, m), 3. 40-3. 90 (10H, m), 5. 23-5. 50 (1H, m), 6. 82-7. 54

10 (7H, m), 7.86-7.94 (1H, m), 8.38-8.46 (1H, m), 8.64-8.69 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 512 [M+H]

実施例144

20

15 4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルカー 1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ) 安息香酸・ートリフルオロ 酢酸塩

4-プロモー安息香酸を用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体と して得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 86 and 2. 10 (total 3H, eachs), 1. 92-2. 48 (4H, m), 3. 41-3. 90 (2H, m), 5. 36-5. 39 (1H, m), 7. 13-7. 72 (5H, m), 8. 00-8. 07 (3H, m), 8. 22-8. 26 (1H, m), 8. 7

25 3-8.80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 443 [M+H]

実施例145

 $1-(2-(6-(4-(l^2 \sqrt{l^2}))-1-h^2 \sqrt{l^2})-1-h^2 \sqrt{l^2})$ $-2-l^2 \sqrt{l^2}$ $-2-l^2 \sqrt{l^2}$ $-2-l^2 \sqrt{l^2}$ $-2-l^2 \sqrt{l^2}$ $-2-l^2$ $-2-l^2$

(4-プロモーフェニル) - ピペリジン-1-イルーメタノンを用いて、実 5 施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ ることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 45-2. 40 (10H, m), 1. 88a nd2. 20 (total3H, eachs), 3. 30-3. 90 (6H, m), 5. 23-5. 53 (1H, m), 6. 83-7. 55 (7H, m),

10 7.84-7.94 (1H, m), 8.37-8.46 (1H, m), 8.6 3-8.68 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

実施例146

20

25

m)

1-(4-(4-プロモーベンゾイル)-ピペラジン-1-イル)-エタノンを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ:1.84-2.40 (10H, m), 3.24-3.88 (10H, m), 5.22-5.48 (1H, m), 6.94-7.09 (2H, m), 7.22-7.48 (5H, m), 7.84-7.93 (1H, m), 8.37-8.43 (1H, m), 8.63-8.66 (1H,

ESI-MS (m/e) : 553 [M+H]

実施例147

4 - (6 - (1 - アセチルーピロリジン<math>-2 - 7ル) -2 - 2リジン-2 - 7

<u>ルー1Hーベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)ーベンゾニトリル</u> (工程1)

4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-1H-ベンズイミ ダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルの合成

実施例121 (工程10) で得られた1-(2-(6-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン3 0mg、及び4-フルオロシアノベンゼン20mgのN-メチルーピロリジノン1m1溶液に、水素化ナトリウム5.8mgを加え、反応液を封官中100度にて一終夜撹拌した。冷却後、反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出し、有機層を水にて洗浄、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgellでは、1[™]60F₂₅₄、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程2)

4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルの製造 4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-20 イル-1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-1H-ベンズイミ ダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例121(工程 12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせるこ とにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 52-2. 42 (7H, m), 3. 42-3. 25 92 (2H, m), 5. 02-5. 40 (1H, m), 6. 77-7. 75 (7H, m), 7. 75-7. 94 (1H, m), 8. 20-8. 46 (1H, m), 8. 50-8. 69 (1H, m), 10. 67-11. 06 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 424 [M+H]

PCT/JP2004/019843

実施例148

5 実施例 1 4 7 で得られた 4 ー (6 ー (1 ー アセチルーピロリジンー 2 ー イル) ー 2 ーピリジンー 2 ー イルー 1 H ー ベンズイミダゾールー 5 ー イルオキシ) ー ベンゾニトリルを用いて、実施例 4 3 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 05-2. 40 (7H, m), 3. 43-3.

10 89 (2H, m), 5. 10-6. 32 (3H, m), 6. 88-7. 90 (8H, m), 8. 27-8. 42 (1H, m), 8. 53-8. 68 (1H, m), 10. 47-11. 80 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 442 [M+H]

15 実施例149

20

2 - (6 - (1 - P + F + W - U + U + U + W + 2 - U + W + 2 - U + U + 2 - U + 2

2-フルオローベンゾニトリルを用いて、実施例147と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油 状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 50-2. 49 (7H, m), 3. 43-3. 89 (2H, m), 5. 10-5. 34 (1H, m), 6. 83-7. 92 (8H, m), 8. 31-8. 42 (1H, m), 8. 53-8. 68 (1H, m), 10. 80-11. 23 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 424 [M+H]

実施例150

2-(6-(1-Pセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ N-1H-ペンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ペンズアミド

5

実施例149で得られた2-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 52-2. 46 (7H, m), 3. 43-3. 91 (2H, m), 5. 10-5. 51 (1H, m), 5. 99 (1H, br s), 6. 72-7. 98 (8H, m), 8. 26-8. 43 (2H, m), 8. 59-8. 70 (1H, m), 10. 58-10. 94 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 442 [M+H]

実施例151

15 4-フルオローニトロベンゼンを用いて、実施例147と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得 た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 40-2. 50 (7H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 05-5. 40 (1H, m), 7. 00-7. 80 (5H, m), 7. 80-7. 95 (1H, m), 8. 15-8. 30 (2H, m), 8. 30-8. 45 (1H, m), 8. 60-8. 70 (1H, m), 10. 60-11. 00 (1H, m) ESI-MS (m/e): 444 [M+H]

25 実施例152

実施例147(工程1)で得られた4-(6-(1-アセチル-ピロリジ

ン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -1 H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ) -ベンズニトリルを用いて、実施例60、及び実施例121(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 51-2. 58 (7H, m), 3. 43-3. 90 (2H, M), 5. 09-5. 55 (1H, m). 6. 73-7. 60, 7. 69-8. 04, 8. 29-8. 69 (10H, each m) ESI-MS (m/e): 467 [M+H]

10

5

実施例153

1-(2-(6-(4-(5-メチル-[1, 2, 4] オキサジアゾール-3-イル) - フェノキシ) - 2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダ ゾール-5-イル) ピロリジン-1-イル) - エタノン

15 実施例147(工程1)で得られた4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-フェニル-1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンズニトリルを用いて、実施例61、実施例64及び実施例121(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 49-2. 7 (10H, m), 3. 39-3. 90 (2H, m), 5. 17-5. 52 (1H, m), 6. 26-8. 89 (11H, m)

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

25

実施例154

3-(4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-フェニル)-4H-[1, 2, 4] オキサジアゾール-5-オン 5

10

20

実施例147(工程1)で得られた4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例61、実施例62、及び実施例121(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 82-2. 47 (7H, m), 3. 60-3. 3. 94 (2H, m), 5. 24-5. 43 (1H, m), 7. 15-8. 0 5 (8H, m), 8. 23-8. 31 (1H, m), 8. 71-8. 78 (1H, m)

ESI-MS (m/e):483 [M+H]

実施例155

(工程1)

1-(2-(6-(3,4-))ニトローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

4-フルオロ-1, 2-ジニトローベンゼンを用いて、実施例147(工程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を赤色油状物質として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 80-2. 57 (7H, m), 3. 61-4. 25 02 (2H, m), 5. 27-5. 60 (1H, m), 6. 77-7. 60 (6H, m), 7. 91-8. 06 (1H, m), 8. 17-8. 33 (1H, m), 8. 72 (1H, brs)

ESI-MS (m/e): 455 [M+H]

(工程2)

1-(2-(6-(3,4-ジアミノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3H-ベンズイミ ダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

(工程3)

5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-15 イル-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-1H-ベンズイミ ダゾール-5-イルオキシ)-1,3,-ジヒドローベンズイミダゾール-2-オンの合成

1-(2-(6-(3, 4-ジアミノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3H-ベンズイミ ダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンを用いて、実施例 6-2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を褐色油状物質として得た。

(工程4)

20

5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-25 イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-1,3-ジヒドローベンズイミダゾール-2-オンの製造

ーオンを用いて、実施例121(工程12)と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をアモルファスと して得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 80-2. 57 (7H, m), 3. 61-4. 5 02 (2H, m), 5. 27-5. 60 (1H, m), 6. 77-7. 60 (6H, m), 7. 91-8. 06 (1H, m), 8. 17-8. 33 (1H, m), 8. 72 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 455 [M+H]

10 実施例156

1 - (2 - (6 - (3H - ベンズイミダゾール - 5 - イルオキシ) - 2 - ピリ 3 + - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノン

実施例155(工程2)で得られた1-(2-(6-(3,4-ジアミノー15 フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン19mgをギ酸1m1に溶解し、反応液を100度にて2時間撹拌した。反応液を減圧下にて濃縮し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸)にて精製し、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 80-2. 2. 55 (7H, m), 3. 6 0-4. 00 (2H, m), 5. 33-5. 69 (1H, m), 7. 00-7. 80, 7. 91-8. 04, 8. 16-8. 30, 8. 67-8. 80 (10 H, eachm)

25 ESI-MS (m/e): 439 [M+H]

実施例157

ロリジン-1-イル) -エタノン

酢酸を用いて、実施例 1 5 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (C)₃OD) δ: 1. 69-2. 63 (10H, m), 3. 42-5 3. 91 (2H, m), 5. 20-5. 64 (1H, m), 6. 58-7. 8 7 (9H, m) 8. 22-8. 66 (2H, m) ESI-MS (m/e): 453 [M+H]

実施例158

10 <u>5-(6-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリミジン-2-カルボニトリル</u>

5 - プロモーピリミジンー 2 - カルボニトリルを用いて、実施例 1 4 7 と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

15 表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 81-2. 40 (7H, m), 3. 56-3. 88 (2H, n), 5. 08-5. 34 (1H, m), 6. 75-7. 70 (3H, m) 7. 81-7. 90 (1H, m), 8. 33-8. 63 (4H, m)

20 ESI-MS (n/e): 426 [M+H]

実施例159

5 - (6 - (1 - アセチルーピロリジン-2 - イル) - 2 - ピリジン-2 - イルルー1 H - ペンズイミダゾールー5 - イルオキシ) - ピリミジン-2 - カルボ

25 キサミド

実施例158で得られた5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリミジン-2-カルボニトリルを用いて、実施例<math>43と同様の方法、

これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 79-2. 42 (7H, m), 3. 60-3. 90 (2H, m), 5. 18-5. 39 (1H, m), 6. 99-7. 71 5 (3H, m), 7. 82-7. 92 (1H, m), 8. 34-8. 42 (1H, m), 8. 55-8. 65 (3H, m) ESI-MS (m/e): 444 [M+H]

- 実施例160

- 10 4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ ルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)安息香酸 エチルエステル 4-フルオロ安息香酸 エチルエステルを用いて、実施例147と同様の方 法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固 体として得た。
- 15 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 24-1. 41 (3H, m), 1. 70-2. 3.8 (7H, m), 3. 53-3. 87 (2H, m), 4. 32-4. 41 (2H, m), 5. 14-5. 45 (1H, m), 6. 96-7. 67 (5H, m), 7. 82-7. 91 (1H, m), 7. 98-8. 06 (2H, m), 8. 34-8. 43 (1H, m), 8. 61-8. 68 (1H, m)
 - 20 ESI-MS (m/e): 471 [M+H]

実施例161

1-(2-(6-フェネチルオキシ-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズ イミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

25 (工程1)

1-(2-(6-フェネチルオキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

実施例121 (工程10) で得られた1-(2-(6-ヒドロキシ-2-ピ

1-(2-(6-フェネチルオキシ-2-ピリジン-2-イル-3H-ベン ズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの製造

- 15 1-(2-(6-フェネチルオキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンを用いて、実施例121(工程12)と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。
- 20 ¹HNMR (CDC13) δ1. 59-2. 23 (7H, m), 2. 87-3. 10, 3. 50-3. 86, 3. 96-4. 35 (6H, eachm), 5. 04-5. 13, 5. 46-5. 57 (1H, eachm), 6. 53-7. 55 (8H, m), 7. 77-7. 89 (1H, m), 8. 32-8. 40 (1H, m), 8. 54-8. 65 (1H, m), 10. 73-11. 14 25 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 427 [M+H]

1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イ ル)-エタノン

(工程1)

5 2-(2-フルオロ-5-ニトローフェニル)-ピロール-1-カルボン酸 t-プチルエステルの合成

3-プロモ-4-フルオローニトロペンゼン4. 3gと1-(t-プトキシカルボニル) ピロール-2-ボロン酸5. 0gのジメトキシエタン130m1、及び水22m1の混合溶液に、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム

10 1.1g、炭酸ナトリウム4.2gを加え、反応液を一終夜加熱環流した。反 応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で順 次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル= 20/1)により精製し、表題化合物を黄色油状物として得た。

15 (工程2)

2-((2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-ニトローフェニル)-ピロール-1-カルボン酸 t-ブチルエステルの合成

2-(2-フルオロ-5-ニトローフェニル) ーピロールー1ーカルボン酸 tープチルエステル2.5gと4ーメタンスルホニルーフェノール1.55g のジメチルホルムアミド20m1溶液に、炭酸カリウム3.38gを加え、反応液を100度で2時間撹拌した。冷却後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=2/1)により精製し、表題化合物を淡黄色 固体として得た。

(工程3)

2-(5-アミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-フェニル)-ピロリジン-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステルの合成

2-((2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-ニトローフェニ

(工程4)

5

10

1-(2-(5-アミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-フェニル)-ピロリジン-1-イル)-2,2,2-トリフルオローエタノンの合成

2-(5-アミノー2-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-フェニ μ) -ピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル1.51gのベンゼ ン 2 5 m 1 溶液に亜鉛粉末 3 4 2 m g とクロロぎ酸ベンジル 6 5 0 m g を加え、 反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液をセライト濾過し、濾液に飽和重曹水 を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫 15 酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた粗生成物を4規定塩 酸ー1、4ージオキサン溶液20m1に溶解し、反応液を室温で3時間撹拌し た。反応液を減圧留去後、得られた粗生成物をクロロホルム30mlに溶解し、 氷冷下ピリジン2mlと無水トリフルオロ酢酸0.5mlを加え、反応液を室 温で2時間撹拌した。反応液に1規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出し、有機 20 層を水、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 溶媒を減圧留去し、得られた粗生成物のメタノール100ml溶液に10%パ ラジウムー炭素触媒50mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。 触媒をセライトにて濾去し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~1/ 25 3)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。

(工程5)

1-(2-(5-アミノ-2-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-4-ニトローフェニル)-ピロリジン-1-イル)-2, 2, 2-トリフルオ ローエタノンの合成

1-(2-(5-アミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-フェニル)ーピロリジン-1-イル)-2, 2, 2-トリフルオローエタノン588mgのトリフルオロ酢酸2ml溶液に、硝酸カリウム153mgを加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液に飽和重曹水を添加し中和した後、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)により精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

10 (工程6)

2, 2, 2ートリフルオロー1ー(2ー(6ー(4ーメタンスルホニルーフェノキシ) -2 - ピリジン-2 - イル) - ピロリジン-1 - イル) - エタノンの合成

1-(2-(5-アミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-4-ニトローフェニル)ーピロリジン-1-イル)-2, 2, 2-トリフルオローエタノン521mgのエタノール10m1溶液に、展開ラネーニッケル触媒100mgを加え、水素雰囲気下、反応液を一終夜撹拌した。触媒をセライトにて濾去し、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物448mgのメタノール10m1溶液に、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド226mgを加え、反応液を50度で一終夜撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=20/1)により精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

25 (工程7)

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー 6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの合成

2, 2, 2-トリフルオロ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニルー フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イ ル) ーピロリジン-1-イル) ーエタノン375mgのメタノール16m1、 及び水3m1の混合溶液に、炭酸カリウム500mgを加え、反応液を室温で 一終夜撹拌した。反応液を減圧留去し、飽和重曹水を加え希釈した後、酢酸エ チルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。

5 溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール/アンモニア水=10/1/0.1)により精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程8)

15

1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン 2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの製造

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 40 (7H, m), 3. 05 a n 20 d 3. 08 (total 3H, eachs), 3. 52-3. 90 (2H, m), 5. 13-5. 37 (1H, m), 7. 08-7. 69 (5H, m), 7. 83-7. 97 (3H, m), 8. 32-8. 40 (1H, m), 8. 6 1-8. 70 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

25 実施例163

実施例162(工程7)で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキ

シ) -2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイ ミダゾール230mgを光学分割用カラム (CHIRALPAK AD 2c mφ×25cmL (ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/2-プロパ ノール/ジエチルアミン 20/80/0.1、流速:10ml/min)に て光学分割し、エナンチオマーA (保持時間:19.0min)、エナンチオマーB (保持時間:32.2min)をそれぞれ黄色油状物質として得た。

実施例164

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - \cancel{4} -$

実施例163で得られた1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーA<math>12mgの塩化メチレン1m1溶液に、無水酢酸0.003m1を加えた後、反応液を室温で1時間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge1TM60F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物のキラル体の1つを白色固体として得た。

- 20 ¹H-NMR (CDC1₃) δ:1. 60-2. 40 (7H, m), 3. 05 a nd3. 08 (total3H, eachs), 3. 52-3. 90 (2H, m), 5. 13-5. 37 (1H, m), 7. 08-7. 69 (5H, m), 7. 83-7. 97 (3H, m), 8. 35-8. 43 (1H, m), 8. 6 1-8. 70 (1H, m)
- 25 ESI-MS (m/e):477 [M+H] 比旋光度: [α] ²⁴p (c=0.100, エタノール) -46.9度

実施例165

実施例163で得られた1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノ5 キシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーB<math>44mgの塩化メチレン1m1溶液に、無水酢酸0.011m1を加えた後、反応液を室温で1時間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge1TM60F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物のキラル体の1つを白色固体として得た。

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

ESI-MS (m/e) : 471 [M+H]

比旋光度: $[\alpha]^{24}$ _D (c=0.100, L9) + 47.7度

15 実施例166

2, 2, 2-トリフルオロー1-(2-(6-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンゾイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

4. - フルオロフェノールを用いて、実施例162(工程2)~(工程6)と 20 同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより, 表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 96-2. 21 (3H, m), 2. 31-2. 43 (1H, m), 3. 77-4. 08 (2H, m), 5. 47-5. 70 (1H, m), 6. 88-6. 91 (1H, m), 7. 00-7. 08 (4H, m), 7. 26-7. 50 (2H, m), 7. 82-7. 85 (1H, m), 8. 31-8. 35 (1H, m), 8. 57-8. 61 (1H, m)

25

4-フルオロフェノールを用いて、実施例162(工程2)~(工程8)と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を白色固体として得た。

¹HNM (CDCl₃) δ : 1. 83-2. 03 (6H, m), 2. 32-2. 41 (1H, m), 3. 58-3. 86 (2H, m), 5. 26-5. 57 (1H, m), 6. 96-7. 06 (5H, m), 7. 24-7. 35 (2H, m), 7. 80-7. 88 (1H, m), 8. 30-8. 37 (1H, m),

10 8. 56-8. 62 (1H, m) ESI-MS (m/e): 417 [M+H]

実施例168

20

25

4-7ルオロフェノールを用いて、実施例162(工程2)~(工程7)と同様な方法で得られた5-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2ーイル-6-ピロリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール20 mg のクロロホルム1 m1 溶液に、グリコール酸4. 5 mg、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物12. 3 mg 及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3ーエチルカルボジイミド塩酸塩15. 4 mg を順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60 F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 88-2. 13 (3H, m), 2. 20-2. 43 (1H, m), 3. 40-4. 21 (4H, m), 5. 14-5. 60 (1H, m), 6. 85-7. 54 (7H, m), 7. 78-7. 86 (1H, m), 8. 29-8. 37 (1H, m), 8. 56-8. 61 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 433 [M+H]

実施例169

メトキシ酢酸を用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又は これらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 80-2. 41 (4H, m), 3. 26-3. 10 46 (3H, m), 3. 52-4. 16 (4H, m), 5. 28-5. 60 (1H, m), 6. 79-7. 57 (7H, m), 7. 77-7. 85 (1H, m), 8. 28-8. 38 (1H, m), 8. 56-8. 62 (1H, m) ESI-MS (m/e): 447 [M+H]

15 実施例170

1-(2-(6-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー 3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-3-フェ ニループロパン-1-オン

3-フェニループロピオン酸を用いて、実施例168と同様の方法、これに 20 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得 た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 82-3. 03 (8H, m), 3. 48-3. 93 (2H, m), 5. 13-5. 99 (1H, m), 6. 82-7. 60 (12H, m), 7. 80-7. 08 (1H, m), 8. 09-8. 39 (1

25 H, m), 8. 56-8. 66 (1H, m) ESI-MS (m/e): 507 [M+H]

実施例171

実施例168で得られた5-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-2リジ 2-2-4ル-6-2ピリジン-2-4ル-1 1+4

- 10 得られた残渣を4規定塩酸-酢酸エチル溶液1mlに溶解し、反応液を室温にて1時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を薄層クロマトグラフィー(NH TLCプレート(FUJI SILYSIA CHEMICA L社製)、クロロホルム/メタノール=30/1)にて精製し、表題化合物を油状物質として得た。
- 15 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 0. 82-4. 00 (13H, m), 5. 23-5. 61 (1H, m), 6. 82-7. 59 (7H, m), 7. 78-7. 8 8 (1H, m), 8. 32-8. 39 (1H, m), 8. 57-8. 64 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 472 [M+H]

20

実施例172

25 1-t-プトキシカルボニルーL-プロリンを用いて、実施例171と同様 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 0. 82-4. 00 (13H, m), 5. 23-5. 61 (1H, m), 6. 82-7. 59 (7H, m), 7. 78-7. 8

8 (1H, m), 8. 30-8. 39 (1H, m), 8. 57-8. 64 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 472 [M+H]

5 実施例173

N, N-ジメチルグリシン塩酸塩を用いて、実施例168と同様の方法、こ 10 れに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、油状物質とし て得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 81-2. 57 (10H, m), 2. 76-3. 96 (4H, m), 5. 41-5. 62 (1H, m), 6. 94-7. 3 7 (7H, m), 7. 81-7. 89 (1H, m), 8. 33-8. 38 (1H, m), 8. 59-8. 68 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 460 [M+H]

実施例174

15

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - 7) + 7) - 2 - 4) - 2 - 4) - 2 - 4}{3 + 4 + 4}$ 20 $\frac{3 + 4 + 4}{2} \frac{3 + 4}{2}$

実施例175

1-(2-(6-(4-フルオロ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-ブタン-

5 1ーオン

n-酪酸を用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 0. 70-1. 07 (3H, m), 1. 40-2. 44 (8H, m), 3. 53-3. 91 (2H, m), 5. 25-5. 60

10 (1H, m), 6. 72-7. 66 (7H, m), 7. 80-7. 93 (1H, m), 8. 30-8. 44 (1H, m), 8. 53-8. 68 (1H, m), 10. 68-11. 18 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 445 [M+H]

15 実施例176

1-(2-(6-(4-フルオロ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー 3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-3-ヒド ロキシープロパン-1-オン

3. ーヒドロキシプロピオン酸を用いて、実施例168と同様の方法、これに 20 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状 物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 43-2. 73 (6H, m), 3. 24-4. 27 (5H, m), 5. 24-5. 60 (1H, m), 6. 75-7. 60 (7H, m), 7. 76-7. 88 (1H, m), 8. 27-8. 40 (1H,

25 m), 8. 53-8. 66 (1H, m), 10. 44-11. 01 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 447 [M+H]

N-t-ブトキシカルポニル-N-メチルグリシンを用いて、実施例171 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 82-2. 01 (3H, m), 2. 43-2. 56 (4H, m), 3. 25-4. 15 (4H, m), 5. 32-5. 37 (1H, m), 7. 00-7. 31 (4H, m), 7. 38-7. 58 (2H,

10 m), 8. 03-8. 08 (1H, m), 8. 37-8. 43 (1H, m), 8. 69-8. 79 (1H, m), 8. 80-8. 94 (1H, m) ESI-MS (m/e): 446 [M+H]

実施例178

15 $\frac{5-(4-7)(1-7)(1-2)}{(1-2)(1-2)}$ ン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例168で得られた5-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール20mg の酢酸エチル1m1溶液に、トリエチルアミン0.01m1及び塩化メタンス

20 ルホニル 0.0 5 m l を順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kiese l gel $^{\text{TM}}$ 6 0 F $_{254}$ 、Art 5 7 4 4 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール= 10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 08 (3H, m), 2. 28-2.

25 42 (1H, m), 2. 81 and 2. 84 (total 3H, each s), 3. 47-3. 74 (2H, m), 5. 17-5. 37 (1H, m), 6. 7 9-7. 93 (8H, m), 8. 30-8. 37 (1H, m), 8. 57-8. 61 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 453 [M+H]

実施例179

5 実施例168で得られた5-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール17. 1mgのエタノール2ml溶液に、トリエチルアミン0.013ml及び2-クロローピリミジン6.3mgを順次加え、反応液を3時間加熱還流した。反応溶媒を減圧留去後、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[OD

10 S-AS-360-CC (YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0. 1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションを酢酸エチルにて 希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥 した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を白色個体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 98-2. 15 (3H, m), 2. 34-2. 15 42 (1H, m), 3. 68-3. 78 (1H, m), 3. 90-4. 07 (1H, m), 5. 63 (1H, d, J=8. 0Hz), 6. 43 (1H, b) rs), 6. 87-7. 55 (7H, m), 7. 79-7. 84 (1H, m), 8. 15-8. 34 (3H, m), 8. 55-8. 58 (1H, m) ESI-MS (m/e): 453 [M+H]

20

実施例180

2-(2-(6-(4-フルオロ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-アセトア ミド

実施例168で得られた5-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール20mgのアセトニトリル1m1溶液に、炭酸カリウム11.4mg、及びヨードアセトアミド11.1mgを順次加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を濃縮後、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-

 $\{\hat{c}_i^{(k)}\}$

360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフル オロ酢酸)にて精製し、得られたフラクションを酢酸エチルにて希釈し、飽和 重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を 減圧留去し、表題化合物を白色個体として得た。

5 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 60-2. 04 (3H, m), 2. 20-2. 13 (1H, m), 2. 80-2. 85 (1H, m), 3. 37-3. 44 (2H, m), 3. 96-4. 03 (1H, m), 5. 41-5. 52 (1H, m), 6. 90-7. 34 (5H, m), 7. 36-7. 39 (1H, m), 7. 65 and 8. 00 (totallH, eachs), 7. 83-7. 8 10 7 (1H, m), 8. 36-8. 39 (1H, m), 8. 59-8. 64 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 432 [M+H]

実施例181

20

15 <u>2-(6-(4-フルオロ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-</u> ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボン酸 エチルエス テル

実施例168で得られた5-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-4リジン-2-4ル-6-4 ロリジン-2-4ル-1 H -4 マンズイミダゾール20 mg のベンゼン1 m 1 溶液に、亜鉛粉末5. 2 mg 及びクロロぎ酸エチル0. 0 6 m 1 を順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60 F $_2$ $_{54}$ 、Art 5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

25 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 23-1. 31 (3H, m), 1. 80-2. 00 (3H, m), 2. 20-2. 39 (1H, m), 3. 50-3. 79 (2H, m), 3. 91-4. 17 (2H, m), 5. 17-5. 38 (1H, m), 6. 81-7. 63 (7H, m), 7. 77-7. 85 (1H, m), 8. 28-8. 39 (1H, m), 8. 55-8. 63 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 447 [M+H]

実施例182

 $2 - (6 - (4 - \cancel{3} \cancel{9} \cancel{2} \cancel{2} \cancel{4} - \cancel{3} \cancel{4}$

実施例162 (工程7) で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキ シ) -2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ペンズイ ミダゾール17. 1mgの塩化メチレン1ml溶液に、ジメチルアミノピリジ 10 ン5mg及びイソシアン酸トリメチルシリル0.029mlを順次加え、反応 液を室温で一終夜撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した後、飽 和食塩水で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を逆相中圧液体クロマト グラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセト ニトリルー0.1%トリフルオロ酢酸)にて精製し、得られたフラクションを 酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナ 15 トリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を白色固体として得た。 ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 83-2. 09 (3H, m), 2. 22-2. 40 (1 H, m), 3. 07 (3 \text{H}, \text{s}), 3. 56 - 3. 82 (2 \text{H}, \text{m}), 4. 35 and 4. 62 (total 2H, each brs), 5. 01-5. 20 (1H, m), 7. 08-7. 95 (8H, m), 8. 34-8. 40 20 (1H, m), 8. 62-8. 64 (1H, m)ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例183-1、183-2

25 <u>2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサミド エナンチオマーA及びエナンチオマーB</u>

実施例182で得られたラセミ体の2-(6-(4-メタンスルホニルー) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イ ル) -ピロリジン-1 -カルボキサミド10 mg を光学分割用カラム (CHIRALPAK AD 2 c m ϕ × 2 5 c mL (ダイセル化学工業社製)、移動相: ヘキサン/エタノール 2 0 / 8 0、流速: 1 0 m l / m i n) にて光学分割し、エナンチオマーA (保持時間: 1 7. 9 m i n)、エナンチオマーB (保持時間: 2 7. 6 m i n) をそれぞれ白色固体として得た。

エナンチオマーA

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

比旋光度: $[\alpha]^{24}_D$ (c=0.100, エタノール) -27.4度 エナンチオマーB

10 ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

比旋光度: $[\alpha]^{24}$ _D (c=0.100, L9/-1) + 28.4度

実施例184

20

<u>2-(6-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-</u>

15 ベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーカルボキサミド

実施例168で得られた5-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール31.2 mgの塩化メチレン1m1溶液に、ジメチルアミノピリジン2mg、及びイソシアン酸トリメチルシリル0.059m1を順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した後、飽和食塩水で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 88-2. 08 (3H, m), 2. 32-2. 25 48 (1H, m), 3. 62-3. 87 (2H, m), 4. 34 and 4. 7 1 (total 2H, eachbrs), 5. 15-5. 30 (1H, m), 6. 91-7. 73 (7H, m), 7. 81-7. 87 (1H, m), 8. 3 1-8. 37 (1H, m), 8. 59-8. 61 (1H, m)

%トリフルオロ酢酸) にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

ESI-MS (m/e) : 418 [M+H]

実施例185-1、185-2

2-(6-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサミド エナン

5 チオマーA及びエナンチオマーB

実施例184で得られたラセミ体の2-(6-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサミド9.0mgを光学分割用カラム(CHIRAL PAK AD 2cm 0×25cm L(ダイセル化学工業社製)、移動相:へ10 キサン/2-プロパノール 50/50、流速:10m1/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:12.1min)、エナンチオマーB(保持時間:26.9min)をそれぞれ白色固体として得た。

エナンチオマーA

ESI-MS (m/e) : 418 [M+H]

15 エナンチオマーB

ESI-MS (m/e) : 418 [M+H]

実施例186

25

 $\frac{2 - (6 - (4 - i) + i) + i}{2 - (6 - (4 - i) + i) + i} \frac{2 - (6 - (4 - i) + i) + i}{2 - (4 - i) + i} \frac{2 - (6 - (4 - i) + i) + i}{2 - (4 - i) + i} \frac{2 - (6 - (4 - i) + i) + i}{2 - (4 - i) + i} \frac{2 - (6 - (4 - i) + i) + i}{2 - (4 - i) + i} \frac{2 - (4 - i) + i}{2 - (4 - i) + i} \frac{2$

4-ヒドロキシーN, N-ジメチルーベンズアミドを用いて、実施例162 (工程2)~(工程7)、及び実施例182と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として 得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 85-2. 07 (3H, m), 2. 28-2. 43 (1H, m), 3. 00-3. 18 (6H, m), 3. 60-3. 80 (2H, m), 5. 10-5. 23 (1H, m), 7. 01-7. 76 (7H, m), 7. 83-7. 88 (1H, m), 8. 33-8. 39 (1H, m), 8. 63-8. 64 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 471 [M+H]

5 実施例187-1、187-2

2-(6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサ ミド エナンチオマーA及びエナンチオマーB

実施例186で得られたラセミ体の2-(6-(4-ジメチルカルバモイ10 ルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサミド72.2mgを光学分割用カラム(CHIRALPAK AD 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール 40/60、流速:10m1/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:18.1min)、エナンチオマーB(保持時間:23.9min)をそれぞれ白色固体として得た。

エナンチオマーA

ESI-MS (m/e) : 471 [M+H]

エナンチオマーB

ESI-MS (m/e) : 471 [M+H]

20

実施例188

<u>2-(6-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-</u> ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボン酸エチルアミド

イソシアン酸エチルを用いて、実施例184と同様の方法、これに準じた方 25 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体とし て得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta:0.94-1.07$ (3H, m), 1.80-2.03 (3H, m), 2.25-2.41 (1H, m), 3.10-3.2 6 (2H, m), 3.57-3.74 (2H, m), 4.02-4.14 (1

H, m), 5. 07-5. 23 (1H, m), 6. 85-7. 66 (7H, m), 7. 78-7. 85 (1H, m), 8. 30-8. 38 (1H, m), 8. 54-8. 63 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 446 [M+H]

5

実施例189

1-(2-(6-(4-7)) -(2-7)

10 (工程8)と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 86-2. 08 (7H, m), 3. 37-3. 90 (2H, m), 5. 27-5. 55 (1H, m), 6. 76-7. 64 (6H, m), 8. 32-8. 62 (2H, m), 9. 53-9. 56 (1H,

15 m)

ESI-MS (m/e) : 418 [M+H]

実施例190

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - 7)\nu + 7) - 2 - 7) - 2 - 7}{1 - (2 - (6 - (4 - 7)\nu + 7) - 7) - (2 - 7) - ($

チアゾールー2ーカルボキサアルデヒドを用いて、実施例162(工程6)~(工程8)と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

25 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 60-2. 23 (6H, m), 2. 24-2. 43 (1H, m), 3. 50-3. 88 (2H, m), 5. 28-5. 57 (1H, m), 6. 64-7. 62 (7H, m), 7. 89-7. 94 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 423 [M+H]

実施例191

5 ノール

D, L-プロリノールを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 64-1. 92 (3H, m), 1. 97-2. 06 (1H, m), 3. 00-3. 12 (1H, m), 3. 04 (3H, s),

10 3. 38-3. 46 (1H, m), 3. 53-3. 64 (2H, m), 3. 8 4 (1H, brs), 6. 98 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 10 an d7. 22 (total1H, eachs), 7. 33-7. 40 (1H, m), 7. 50-7. 57 (1H, m), 7. 80-7. 90 (3H, m) 8.

34-8.41 (1H, m), 8.62-8.63 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 465 [M+H]

実施例192

20

1-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カルボン酸メチルエステル

D, Lープロリン メチ

D, L-プロリン メチルエステル塩酸塩を用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 83-2. 03 (3H, m), 2. 20-2. 25 28 (1H, m), 3. 05 (3H, s), 3. 20-3. 86 (2H, m), 3. 54 (3H, s), 4. 28-4. 53 (1H, m), 6. 91-7. 3 7 (3H, m), 7. 32-7. 38 (2H, m) 7. 81-7. 87 (3H, m), 8. 30-8. 39 (1H, m), 8. 61-8. 62 (1H, m) ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例193

1-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イ ル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カルボン酸 メチルアミド

DLープロリン メチルアミド塩酸塩を用いて、実施例15と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体と して得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 80-2. 03 (3H, m), 2. 25-2. 10 40 (1H, m), 2. 46-2. 53 (3H, m), 3. 06 (3H, s), 3. 20-3. 26 (1H, m), 3. 60-3. 78 (1H, m), 4. 1 8-4. 24 (1H, m), 7. 02-7. 60 (3H, m), 7. 03 (2 H, d, J=9. 0Hz), 7. 82-7. 92 (1H, m), 7. 89 (2 H, d, J=9. 0Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 6 15 3 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例194

1-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イ 20 ル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カルボキサミド

DLープロリン アミド塩酸塩を用いて、実施例15と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得 た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 91-2. 03 (3H, m), 2. 26-2. 50 (1H, m), 3. 02 and 3. 06 (total 3H, each s), 3. 18-3. 28 (1H, m), 3. 63-3. 91 (1H, m), 4. 1 3-4. 29 (1H, m), 6. 04-6. 33 (1H, m), 6. 86-7. 28 (4H, m), 7. 37-7. 41 (1H, m), 7. 48-7. 54

(1H, m), 7. 80-7. 92 (3H, m), 8. 34-8. 38 (1H, m), 8. 48-8. 63 (1H, m)

ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

5 実施例195

1-(2-(6-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー 3H-ベンゾイミダゾール-5-イル)-ピペリジン-1-イル)-エタノン (工程1)

2-(2-フルオロ-5-ニトローフェニル)ーピリジンの合成

3 ープロモー4ーフルオローニトロベンゼン2. 1gと2ートリメチルスズーピリジン2. 3gの1, 4ージオキサン20ml溶液にテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム0.55gを加え、反応液を一終夜加熱還流した。反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=7/1)により精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程2)

2-(2-(4-フルオローフェノキシ)-5-ニトローフェニル)-ピリジンの合成

4-フルオロー3ーピリジルニトロベンゼン600mgと4-フルオローフェノール347mgのジメチルホルムアミド10ml溶液に、炭酸カリウム713mgを加え、反応液を100度で1時間撹拌した。冷却後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=5/1)により精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程3)

(4-(4-フルオローフェノキシ)-3-ピリジン-2-イルーフェニ_・ル)-カルバミン酸 t-プチルエステルの合成

2-(2-(4-フルオローフェノキシ)-5-ニトローフェニル)ーピリジン840mgの酢酸エチル10ml溶液に10%パラジウムー炭素触媒100mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒をセライトにて遮去し、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のテトラヒドロフラン10ml溶液に、二炭酸ジーtーブチル1.5gを加え、反応液を60度で一終夜撹拌した。反応液を冷却後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=10/1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。

10 (工程4)

5

1 - (2 - (5 - アミノ - 2 - (4 - フルオローフェノキシ) - フェニル) - ピペリジン-1 - イル) - エタノンの合成

(4-(4-フルオローフェノキシ) -3-ピリジン-2-イルーフェニル) ーカルバミン酸 t ープチルエステル300mgのエタノール20m1溶液に、無水酢酸0.3mlと10%パラジウムー炭素触媒100mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒をセライトにて濾去し、濾液を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物を4規定塩酸-1,4-ジオキサン溶液5mlに溶解し、反応液を室温で1時間撹拌した。反応液に飽和重曹水を添加し、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)により精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程5)

1-(2-(5-アミノ-2-(4-フルオロ-フェノキシ)-4-二ト 25 ローフェニル)-ピペリジン-1-イル)-エタノンの合成

1-(2-(5-アミノ-2-(4-フルオローフェノキシ)-フェニル)-ピペリジン-1-イル)-エタノン190mgのトリフルオロ酢酸1m 1溶液に、硝酸カリウム64mgを加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液に飽和重曹水を添加し中和した後、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食

塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/1)により精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程6)

5 1-(2-(6-(4-7) ル オローフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー3 H-ペンズイミダゾール-5-イル) -ピペリジン-1-イル) -エタノンの製造

1-(2-(5-アミノ-2-(4-フルオロ-フェノキシ)-4-ニト

ローフェニル)ーピペリジン-1-イル).ーエタノン180mgのエタノール 10 10ml溶液に、展開ラネーニッケル触媒50mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒をセライトにて濾去し、濾液を減圧留去し、粗生成物を171mg得た。得られた粗生成物50mgをN-メチルピロリドン1mlに溶解し、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド16mgを加え、反応液を室温で3日間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を

15 水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、 反応混合物を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC (YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸)に より精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC 1₃) δ: 1. 60-1. 85 (3H, m), 1. 92-2. 20 09 (5H, m), 2. 22-2. 30 (1H, m), 3. 50-3. 78 (2H, m), 5. 35-5. 38 (1H, m), 6. 94-7. 08 (5H, m), 7. 32-7. 38 (2H, m), 7. 84-7. 89 (1H, m), 8. 35-8. 38 (1H, m), 8. 62-8. 67 (1H, m) ESI-MS (m/e): 431 [M+H]

25

実施例196

5-(2-シアノ-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタ ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール (工程1)

(3-フルオロ-4-ヒドロキシ-フェニル) -カルバミン酸 tert-ブチルエステルの合成

3-7ルオロー4-ヒドロキシニトロベンゼン6.15g、及び二炭酸ジーtert-ブチル930mgのメタノール100m1溶液に、10%パラジウムー炭素触媒600mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、残渣を酢酸エチルーへキサン混合溶媒で濾取することにより、表題化合物を得た。

(工程2)

5

(3-7)ルオロー4-(6-8)タンスルホニルーピリジン-3-7ルオキ 10 シ)-7エニル)-カルバミン酸 tert-7チルエステルの合成

(工程1)で得られた(3-フルオロ-4-ヒドロキシーフェニル)-カルバミン酸 tertープチルエステル4.74gのN-メチルピロリジノン50ml溶液に、5-クロロ-2-メタンスルホニルーピリジン4.00g、及び炭酸セシウム8.80gを加え、反応液を100度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程3)

20 5 - フルオロー 4 - (6 - メタンスルホニルーピリジン - 3 - イルオキ シ) - 2 - ニトローフェニルアミンの合成

(工程2)で得られた(3-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-フェニル)-カルバミン酸 tertープチルエステル3.38gのトリフルオロ酢酸35ml溶液に、硝酸カリウム0.98gを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程4)

5-(2-シアノ-フェノキシ)-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミンの合成

(工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン150mgのN-メチルピロリジノン2ml溶液に、2-ヒドロキシーベンゾニトリル60mg、及び炭酸カリウム70mgを加え、反応液を90度にて5時間撹拌した。反応液に水を加えた後、沈殿物を濾取することにより、表題化合物を得た。

. (工程5)

10 4-(2-シアノーフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーペンゼン-1,2-ジアミンの合成

(工程 4)で得られた 5-(2-シアノ-フェノキシ)-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン161 mgのメタノール 5 m 1 溶液に、展開ラネーニッケル触媒 20 mg を加え、

15 反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、 表題化合物を得た。

(工程 6)

20

5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの製造

(工程5)で得られた4-(2-シアノ-フェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン37mgのメタノール1ml溶液に、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド0.007ml及びニトロベンゼン0.5mlを加え、反応液を120度にて一終夜25 撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=20/1)、及び分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 94 (1H, d, J = 7. 8Hz), 7. 22 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 41-7. 4 7 (1H, m), 7. 47 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 53 (1H, dd, J=7. 8, 2. 3Hz), 7. 56-7. 61 (1H, m), 7. 6 6 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 72 (1H, s), 7. 78 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 26 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 35 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 80 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 484 [M+H]

10

5

実施例197

<u>5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ペンズイミダゾール</u>

実施例196(工程5)で得られた4-(2-シアノ-フェノキシ)-5-15 (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン72mgのジメチルホルムアミド2m1溶液に、ピラジン-2-カル ボン酸21mg、ヒドロキシベンゾトリアゾール52mg、及び1-(3-ジ メチルアミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩52mgを加 え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽 和重曹水、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 20 溶媒を減圧留去し、得られた残渣をN-メチルピロリジノン1m1に溶解し、 三トリフルオロメタンスルホン酸イッテルピウム20mgを加え、反応液を1 60度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、 飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去 し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロ 25 ホルム/メタノール=30/1)、及び分取用薄層クロマトグラフィー(Ki eselge1TM60F254、Art5744 (メルク社製)、クロロホ ルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 93 (1H, d, J = 7. 6Hz), 7. 21 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 43 (1H, dd, J=8. 6, 2. 3Hz), 7. 58 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 66 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 67-7. 90 (2H, m), 8. 03 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 25 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 74 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 81 (1H, d, J=2. 3Hz), 9. 53 (1H, s) ESI-MS (m/e): 485 [M+H]

10 実施例198

実施例196で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 23 (3H, s), 6. 85-6. 91 (1 20 H, m), 7. 17 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 40-7. 45 (2 H, m), 7. 53 (1H, dd, J=7. 8, 4. 3Hz), 7. 55-7. 78 (1H, m), 7. 88 (1H, dd, J=7. 8, 2. 3Hz), 7. 99 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 02 (1H, td, J=7. 8, 2. 3Hz), 8. 27 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 34 (1H, d, J=7. 8, Z=7. 8Hz), 8. 78 (1H, d, J=4. 3Hz)

実施例199

ESI-MS (m/e) : 502 [M+H]

<u>5-(2-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-</u> (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例197で得られた5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 Hーペンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 22 (3H, s), 6. 87-6. 91 (1 10 H, m), 7. 15-7. 22 (1H, m), 7. 41-7. 46 (2H, m), 7. 51-7. 85 (2H, m), 7. 87 (1H, dd, J=7. 8, 2. 3Hz), 7. 99 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 25-8. 28 (1H, m), 8. 73-8. 75 (1H, m), 8. 80-8. 82 (1H, m), 9. 51-9. 54 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 503 [M+H]

実施例200

<u>5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メ</u> <u>タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール</u>

- 20 実施例196 (工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-フルオロフェノールを用いて、実施例196 (工程4)~(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
- ¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 20 (3H, s), 6. 97-7. 04 (1 H, m), 7. 05-7. 15 (3H, m), 7. 33 (1/2H, dd, J = 8. 8, 2. 8Hz), 7. 34 (1/2H, dd, J=8. 8, 2. 8Hz), 7. 36-7. 42 (1H, m), 7. 42 (1/2H, s), 7. 7 0 (1/2H, s), 7. 86-7. 91 (1H, m), 7. 99 (1/2H,

d, J=8.8Hz), 8. 00 (1/2H, d, J=8.8Hz), 8. 3 4-8. 40 (1H, m), 8. 44 (1H, d, J=2.8Hz), 8. 6 1-8. 65 (1H, m), 10. 85 (1/2H, brs), 10. 96 (1/2H, brs)

5 ESI-MS (m/e): 477 [M+H]

実施例201

5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メ タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ペンズイミダゾール

- 実施例200で得られた4-(2-フルオローフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2ージアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
- ¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 21 (3H, s), 7. 02-7. 08 (1 H, m), 7. 09-7. 17 (3H, m), 7. 11 (1/2H, s), 7. 34 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 36 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 42 (1/2H, s), 7. 43 (1/2H, s), 7. 74 (1/2H, s), 8. 01 (1/2H, d, J=8.
- 20 $6 \, \text{Hz}$), 8. $0 \, 2 \, (1/2 \, \text{H}, \, d, \, J=8.6 \, \text{Hz})$, 8. $4 \, 6 \, (1 \, \text{H}, \, d, \, J=2.7 \, \text{Hz})$, 8. $5 \, 8 \, (1/2 \, \text{H}, \, dd, \, J=2.7, \, 1.6 \, \text{Hz})$, 8. $6 \, 0 \, (1/2 \, \text{H}, \, dd, \, J=2.7, \, 1.6 \, \text{Hz})$, 8. $6 \, 7 \, (1/2 \, \text{H}, \, d, \, J=2.7 \, \text{Hz})$, 8. $6 \, 8 \, (1/2 \, \text{H}, \, d, \, J=2.7 \, \text{Hz})$, 9. $5 \, 9 \, (1/2 \, \text{H}, \, d, \, J=1.6 \, \text{Hz})$, 9. $6 \, 2 \, (1/2 \, \text{H}, \, d, \, J=1.6 \, \text{Hz})$
- 25 Hz), 10. 47 (1/2H, brs), 10. 61 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例202

実施例200で得られた4-(2-フルオローフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン15mgのジメチルホルムアミド0.5ml溶液に、1H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒド3.9mgを加え、反応液を90度にて30分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

「HNMR(CDC13) る:3.20(3H,s),6.94-6.99(1H,m),7.01-7.15(4H,m),7.25-7.65(2H,m),7.31(1H,dd,J=8.9,2.7Hz),7.66(1H,d,J=2.3Hz),7.98(1H,d,J=8.9Hz),8.40

15 (1H,d,J=2.7Hz)
ESI-MS(m/e):466[M+H]

実施例203

実施例200で得られた4-(2-フルオローフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミン15mgのジメチルホルムアミド0.5ml溶液に、1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸4.3mg、ヒドロキシベンゾトリアゾール6.0mg、及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩8.5mgを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣にp-トルエンスルホン酸3mgを加え、反応液を

を120度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水にて洗 浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層 クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化

5 合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 19 (3H, s), 3. 97 (3H, s), 6. 94-7. 00 (1H, m), 6. 99 (1/2H, brs), 7. 0 0-7. 14 (4H, m), 7. 27-7. 33 (1H, m), 7. 30 (1 /2H, brs), 7. 40 (1/2H, brs), 7. 46 (1H, d, J 10 = 2. 4Hz), 7. 65 (1/2H, brs), 7. 98 (1H, d, J= 8. 8Hz), 8. 42 (1H, d, J=2. 7Hz) ESI-MS (m/e): 480 [M+H]

実施例204

4-(2-クロロフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, <math>2-ジアミンの合成

- 20 実施例196 (工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-クロロフェノールを用いて、実施例196 (工程4)~(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
- 25 (工程 2)

5

(工程1)で得られた4-(2-クロロフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン35mgのメタノール1m1溶液に、アニリン及びピリジン-2-カルボキサアルデヒド(1:1)の1Mメタノール溶液0.26m1を加え、反応液を60度にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水ーアセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

10 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 17 (3H, s), 6. 92 (1H, d, J = 8. 0Hz), 7. 07 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 22 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 26-7. 66 (4H, m), 7. 66-7. 8 0 (1H, brs), 7. 90-8. 08 (2H, m), 8. 29 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 31 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 72 (1H, t)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例205

5-(2-クロローフェノキシ) -2-ピラジン-2-イルー6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール実施例204(工程1)で得られた4-(2-クロローフェノキシ) -5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミン38mgのN-メチルピロリジノン0.5ml溶液に、メチル ピラジン-2-イミデート(Pyrazine-2-carboximidic25 acid methyl ester)15mg及びメタンスルホン酸0.0065mlを加え、反応液を120度にて20分間撹拌した。反応液を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水

硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を黄 色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J = 7. 8Hz), 7. 11 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 26 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 42 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8. 6, 2. 3Hz), 7. 60-7. 82 (2H, m), 8. 02 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 35 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 71 (1H, s), 8. 77 (1H, s), 9. 48 (1H, s) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

10

実施例206

<u>5-(2-トリフルオロメチル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール</u>

- 実施例196 (工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-トリフルオロメチルフェノールを用いて、実施例196 (工程4)乃至(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
- ¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 17 (3H, s), 6. 93-6. 98 (1 H, m), 7. 21 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 40-7. 81 (6 H, m), 7. 97-8. 05 (2H, m), 8. 24-8. 39 (2H, m), 8. 73-8. 87 (1H, m) ESI-MS (m/e): 527 [M+H]

25

実施例207

5-(2-1) -(2-1)

実施例 2 0 6 で得られた 4 - (2 - トリフルオロメチル-フェノキシ) - 5 - (6 - メタンスルホニルーピリジン-3 - イルオキシ) - ベンゼン-1, 2 - ジアミン、及びメチル ピラジン-2 - イミデートを用いて、実施例 2 0 5 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 17 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J = 7. 8Hz), 7. 22 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 46 (1H, dd, J=8. 6, 2. 3Hz), 7. 54 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 44-7. 60 (1H, m), 7. 65 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 84-7. 86 (1H, m), 8. 01 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 31 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 73 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 80 (1H, d, J=2. 3Hz), 9. 50 (1H, s) ESI-MS (m/e): 528 [M+H]

15 実施例208

5-(3-トリフルオロメチル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール

実施例196(工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホ 20 ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び3-トリフルオロメチルフェノールを用いて、実施例196(工程4)~(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 20 (3H, s), 7. 00-7. 15 (2 25 H, m), 7. 37 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 45-7. 55 (3 H, m), 7. 66 (1H, d, J=10. 0Hz), 7. 76 (1H, br s), 7. 99-8. 04 (2H, m), 8. 30-8. 35 (2H, m), 8. 77 (1H, d, J=2. 7Hz) ESI-MS (m/e): 527 [M+H]

実施例209

5 ミダゾール

10

25

実施例196(工程3)で得られた5-フルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び4-トリフルオロメチルフェノールを用いて、実施例196(工程4)乃至(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 98 (2H, d, J = 8. 6Hz), 7. 46-7. 77 (4H, m), 7. 60 (2H, d, J = 8. 6Hz), 8. 00-8. 04 (2H, m), 8. 31 (1H, d, J = 3. 1Hz), 8. 34 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 78 (1H,

15 d, J = 4.7 Hz)

ESI-MS (m/e) : 527 [M+H]

実施例210

 $\frac{5-(2-\Im 7)\nu \pi 2 + 2\nu - 2\nu 2}{(6-\varkappa 9)\nu \pi 2} = \frac{5-(2-\Im 7)\nu \pi 2}{(6-\varkappa 9)\nu \pi 2} = \frac{(6-\varkappa 9)\nu \pi 2}{(2-\varkappa 9)\nu \pi 2} = \frac{(6-\varkappa 9)\nu$

実施例196 (工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-ジフルオロメチルフェノールを用いて、実施例196 (工程4)乃至(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 17 (3H, s), 6. 70 (1H, t, J = 55. 2Hz), 6. 87 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 18 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 40-7. 46 (2H, m), 7. 50-7. 5

9 (3H, m), 7. 59-7. 82 (1H, m), 7. 98-8. 04 (2 H, m), 8. 27-8. 35 (2H, m), 8. 76 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 509 [M+H]

5 実施例211

5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-8)クンスルホニルピリジン-3-7ルオキシ)-2-2リジン-2-7ル-1 H -4ンズイミダゾー-1

実施例196 (工程3) で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホ 10 ニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び ジャーナル オブ メディシナルケミストリー (Journal of M edicinal Chemistry)、1999年 第42巻、12号、 2251頁-2259頁に記載されている方法にて合成した2-フルオローピ リジン-3-オールを用いて、実施例196 (工程4) 乃至 (工程6) と同様 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 21 (3H, s), 7. 11-7. 17 (1 H, m), 7. 22 (1/2H, s), 7. 29-7. 36 (2H, m), 7. 29-7. 36 (1/2H, m), 7. 40-7. 43 (1H, s), 7. 5

20 3 (1/2H, s), 7. 72 (1/2H, s), 7. 88-7. 93 (1H, m), 7. 93-7. 96 (1H, m), 7. 99-8. 03 (1H, m), 8. 37-8. 41 (2H, m), 8. 65-8. 67 (1H, m), 10. 78 (1/2H, brs), 10. 82 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

25

実施例212

実施例211で得られた4-(2-フルオローピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 21 (3H, s), 7. 14-7. 19 (1 H, m), 7. 23 (1/2H, s), 7. 26-7. 40 (2H, m), 7. 46 (1/2H, s), 7. 54 (1/2H, s), 7. 56 (1/2H, s), 7. 96-8. 00 (1H, m), 8. 03 (1H, dd, J=8. 6, 3. 9Hz), 8. 41 (1H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 8. 62 (1H, ddd, J=4. 7, 2. 7, 1. 6Hz), 8. 69-8. 71 (1H, m), 9. 62 (1H, dd, J=6. 3, 1. 6Hz), 10. 48 (1/2H, brs), 10. 56 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 479 [M+H]

15

5

実施例213

5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ) -2-(1H-ピラゾー-20 -70 -6-(6-メタンスルホニル-ピリジン-3-70 -70 -70 -71 -71 -72 -73 -74 -75 -76 -77 -77 -79 -71 -79 -7

- 20 実施例 2 1 1 で得られた 4 (2 フルオローピリジン-3 イルオキシ) 5 (6 メタンスルホニルーピリジン-3 イルオキシ) ベンゼン-1, 2 ジアミン、及び1 H ピラゾール-3 カルボキサアルデヒドを用いて、実施例 2 0 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
- ¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 21 (3H, s), 7. 08 (1H, d, J = 2. 3Hz), 7. 09-7. 19 (1H, m), 7. 19-7. 49 (4 H, m), 7. 71 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 88-7. 96 (1 H, m), 7. 97-8. 03 (1H, m), 8. 36 (1H, d, J=2. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 467 [M+H]

実施例214

実施例211で得られた4-(2-フルオローピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例203と同様の方法。これに準じた方法又はこれによ党法と

10 を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 20 (3H, s), 4. 00 (3H, s), 7. 00 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 10-7. 16 (1H, m), 7. 19 (1/2H, brs), 7. 26-7. 33 (2H, m), 7. 35

15 (1/2H, brs), 7. 48 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 52 (1/2H, brs), 7. 67 (1/2H, brs), 7. 91-7. 94 (1H, m), 8. 00 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 37 (1H, d, J=2. 5Hz), 10. 13 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

20

実施例215

5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メ タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール

25 実施例196 (工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び参考例2で得られた2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例196 (工程4)乃至(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d₆) δ: 3. 22 (3H, s), 7. 19-7. 27 (1H, m), 7. 29-7. 86 (6H, m), 7. 95-8. 07 (3H, m), 8. 33-8. 35 (1H, m), 8. 45-8. 48 (1H, m), 8. 77 (1H, s).

5 ESI-MS (m/e): 526 [M+H]

実施例216

<u>5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メ</u> <u>タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1</u>

10 <u>Hーペンズイ</u>ミダゾール

実施例215で得られた4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 3. 20 (3H, s), 7. 21 (1H, d d, J=7. 8, 4. 9Hz), 7. 30-7. 90 (4H, m), 7. 62 (1H, t, J=72. 6Hz), 7. 94 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 97 (1H, d, J=4. 8Hz), 8. 45 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 77-8. 83 (2H, m), 9. 48 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 527 [M+H]

実施例217

15

20

5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メ 25 タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-(1-メチル-1H-ピ ラゾール-3-イル)-1H-ベンズイミダゾール

実施例215で得られた4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボ

ン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 3. 22 (3H, s), 4. 00 (3H, s), 6. 88 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 17-7. 82 (6H,

5 m), 7. 90-7. 99 (3H, m), 8. 42-8. 45 (1H, m) ESI-MS (m/e): 529 [M+H]

実施例218

(工程1)

4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトロー 5-(1-オキシーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミンの合成

15 実施例196 (工程3)で得られた5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び1-オキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例196 (工程4)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

20 (工程2)

4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトロー5-(2-シアノーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミンの合成4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトロー5-(1-オキシーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミン216mgのアセトニトリル6m1溶液に、トリメチルシリルニトリル0.90m1、及びトリエチルアミン0.90m1を加えた後、反応液を加熱還流下、一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、1,1,1,3,3,3-ヘキサメチルジシラザンを加え、反応液を加熱還流下、1時間撹拌した。反応液をシリカゲルカ

ラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=30/1) にて精製し、表題化合物を得た。

(工程3)

5-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニ 5 ルピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミ ダゾールの製造

ESI-MS (m/e) : 485 [M+H]

実施例219

20 5-(2-)アノピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-)メタンスルホニル ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダ ゾール

実施例218 (工程3) で得られた4-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ) -5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 23 (3/2H, s), 3. 24 (3/2H, s), 7. 21-7. 26 (2H, m), 7. 42-7. 48 (1H, m),

7. 55 (1H, d, J=1.2Hz), 7. 80 (1/2H, s), 7. 82 (1/2H, s), 8. 04 (1/2H, s), 8. 06 (1/2H, s),
8. 19-8.21 (1H, m), 8. 41 (1H, dd, J=4.5, 1.2Hz), 8. 65 (1H, dd, J=3.9, 2.3Hz), 8. 73 (1H, d, J=2.3Hz), 9. 65 (1H, d, J=1.2Hz), 10. 99 (1H, brs)ESI-MS (m/e) : 486 [M+H]

実施例220

実施例218(工程3)で得られた4-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼ

- 15 ン-1, 2-ジアミン、及び1H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒドを 用いて、実施例202と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
 - ¹HNMR (CDC1₃) δ : 3. 22 (3H, s), 7. 12 (1H, d, J = 2. 3Hz), 7. 17-7. 25 (2H, m), 7. 40-7. 48 (2
- 20 H, m), 7. 71-7. 74 (1H, m), 7. 72 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 00-8. 03 (1H, m), 8. 17-8. 21 (1H, m), 8. 38-8. 41 (1H, m) ESI-MS (m/e): 474 [M+H]

25 実施例221

3 - フルオロ-4 - (6 - エタンスルホニルーピリジン-3 - イルオキシ) - フェニルアミンの合成

実施例196(工程1)で得られた(3-フルオロ-4-ヒドロキシ-フェニル)-カルバミン酸 tert-プチルエステル10.0gのジメチルホルムアミド150m1溶液に、5-クロロ-2-エタンスルホニルーピリジン10.9g、及び炭酸セシウム21.6gを加え、反応液を100度にて3時間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、クロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/9)にて精製し、粗生成物を得た。得られた粗生成物を4規定塩酸ージオキサンに溶解し、室温にて1時間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、クロロホルムにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/9)にて精製し、表題化合物を得た。

15 (工程2)

5 - フルオロー4 - (6 - エタンスルホニルーピリジン-3 - イルオキシ) - 2 - ニトローフェニルアミンの合成

3 - フルオロー4 - (6 - エタンスルホニルーピリジン-3 - イルオキシ) - フェニルアミン10.5 gのトリフルオロ酢酸100m1溶液に、硝酸20 カリウム3.8 gを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し、表題化合物を得た。

25 (工程3)

5-(2-シアノーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>6-(6-x)タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダゾールの製造

5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキ シ) -2-ニトローフェニルアミン150mgのN-メチルピロリジノン3m 1溶液に、2-ヒドロキシーペンゾニトリル60mg、及び炭酸カリウム70 mgを加え、反応液を90度にて5時間撹拌した。反応液に水を加えた後、沈 殿物を濾取することにより、粗生成物を得た。得られた粗生成物のメタノール 5ml溶液に、展開ラネーニッケル触媒10mg、及びヒドラジン・一水和物 0.12mlを加え、反応液を1時間撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留 去し、粗生成物160mgを得た。得られた粗生成物35mgのメタノール3 m 1 溶液に、アニリン及びピリジン-2-カルボキサアルデヒド(1:1)の 1Mメタノール溶液 0. 20mlを加え、反応液を80度にて一終夜撹拌した。 10 溶媒を減圧留去した後、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (Ki eselgelTM60F254、Art5744 (メルク社製)、クロロホ ルム/メタノール=15/1) にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。 ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 27 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 7 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 91 (1H, d, J=7. 8Hz), 15 7. 19 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 43 (1H, d, J=7.8Hz), 7. 50-7. 60 (2H, m), 7. 60-7. 90 (3H, m), 7. 99-8. 04 (2H, m), 8. 26 (1H, s), 8. 34 (1H, d, J = 7.8 Hz), 8.77 (1H, s)

20 ESI-MS (m/e): 498 [M+H]

実施例222

<u>5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタ</u>ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール

25 実施例221(工程3)で得られた4-(2-シアノーフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 28 (3H, t, J=7. 6Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 6Hz), 6. 94 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 21 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 45 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 58 (1H, td, J=7. 6, 1. 8Hz), 7 66 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 68-7. 90 (2H, m), 8 03 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 28 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 75 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 82 (1H, dd, J=2. 0, 1. 2Hz), 9. 54 (1H, d, =1. 2Hz) ESI-MS (m/e): 499 [M+H]

10

5

実施例223

5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エクンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

実施例221 (工程2)で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホ 15 ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-フルオローフェノールを用いて、実施例221 (工程3)と同様の方法 これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無 色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 18-1. 24 (3H, m), 3. 03-3. 20 41 (2H, m), 6. 97-7. 40 (5H, m), 7. 47-7. 77 (3H, m), 7. 96-8. 04 (2H, m), 8. 30 (1H, d) J= 7. 8Hz), 8. 39-8. 42 (1H, m), 8. 73-8. 78 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

25

実施例224

<u>5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-((-エ</u> <u>タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾー</u>) 5

20

実施例223で得られた4-(2-フルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 22 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 52 (1H, dd, J=3. 1, 8. 6Hz), 7. 00-7. 80 (6H, m), 8. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 42 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 72 (1H, s), 8. 79 (1H, s), 9. 49 (1H, s)

10 8. 79 (1H, s), 9. 49 (1H, s) ESI-MS (m/e): 492 [M+H]

実施例225

実施例223で得られた4-(2-フルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒドを用いて、実施例202と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 22 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 3 0-3. 42 (2H, m), 6. 88 (1H, d, J=1.6Hz), 6. 9 9-7. 04 (1H, m), 7. 07-7. 20 (3H, m), 7. 22-7.

25 43 (1H, m), 7. 49 (1H, dd, J=7. 8, 3. 1Hz), 7. 56-7. 68 (1H, m), 7. 83 (1H, d, J=1. 6Hz), 8. 02 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 39 (1H, d, J=3. 1Hz) ESI-MS (m/e): 480 [M+H]

実施例226

- 5 実施例221(工程2)で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2,3-ジフルオローフェノールを用いて、実施例221(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
- 10 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 69-6. 75 (1H, m), 6. 9 1-7. 02 (2H, m), 7. 20 (1/2H, s), 7. 27-7. 34 (1H, m), 7. 37-7. 47 (1H, m), 7. 41 (1/2H, s), 7. 53 (1/2H, s), 7. 72 (1/2H, s), 7. 87-7. 92
- 15 (1H, m), 8. 00 (1/2H, d, J=8. 7Hz), 8. 01 (1/2H, d, J=8. 7Hz), 8. 36-8. 41 (1H, m), 8. 42 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 63-8. 67 (1H, m), 10. 7 5 (1/2H, brs), 10. 80 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e):509 [M+H]

20

実施例227

5-(2, 3-i)フルオローフェノキシ)-2-lラジン-2-lルー6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-lルオキシ)-1 H-iンズィミダ $\underline{\checkmark}$ -ル

25 実施例226で得られた4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 39 (1H, q, J=7. 4Hz), 6. 72-6. 78 (1H, m), 6. 92-7. 05 (2H, m), 7. 2 2 (1/2H, s), 7. 33 (1/2H, dd, J=8. 8, 2. 7Hz), 5 7. 34 (1/2H, dd, J=8. 8, 2. 7Hz), 7. 45 (1/2H, s), 7. 53 (1/2H, s), 7. 75 (1/2H, s), 8. 01 (1 /2H, d, J=8. 8Hz), 8. 02 (1/2H, d, J=8. 8Hz), 8. 43 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 60 (1/2H, dd, J=2. 5, 1. 6Hz), 8. 62 (1/2H, dd, J=2. 5, 1. 6Hz), 10 8. 69 (1/2H, d, J=2. 5Hz), 8. 70 (1/2H, d, J= 2. 5Hz), 9. 61 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 9. 63 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 10. 62

ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

15

実施例228

(1/2H, brs)

5-(2, 3-i)フルオローフェノキシ)-2-(1-i)1H-i2 $\frac{1}{2}$ 1 $\frac{1}{2}$ 2 $\frac{1}{2}$ 2 $\frac{1}{2}$ 2 $\frac{1}{2}$ 3 $\frac{1}{2}$ 3 $\frac{1}{2}$ 4 $\frac{1}{2}$ 2 $\frac{1}{2}$ 3 $\frac{1}{2}$ 4 $\frac{1}{2}$ 3 $\frac{1}{2}$ 4 $\frac{1}{2}$ 4 $\frac{1}{2}$ 5 $\frac{1}{2}$ 4 $\frac{1}{2}$ 5 $\frac{1}{2}$ 5 $\frac{1}{2}$ 6 $\frac{1}{2}$ 7 $\frac{1}{2}$ 7 $\frac{1}{2}$ 7 $\frac{1}{2}$ 9 $\frac{1$

- 20 実施例226で得られた4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
- ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 7 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 38 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 97 (2H, s), 3. 98 (1H, s), 6. 65-6. 75 (1/3 H, m), 6. 87 (1/2H, brs), 6. 89-7. 01 (3H, m), 7. 10-7. 19 (1H, m), 7. 26-7. 38 (1H, m), 7. 3

0 (1/2H, s), 7. 45 (2/3H, d, J=2.3Hz), 7. 47 (1/3H, d, J=2.3Hz), 7. 50-7. 53 (1/6H, m), 7. 62-7. 67 (1/2H, m), 7. 95-8. 05 (1H, m), 8. 39 (1/3H, d, J=2.5Hz), 8. 54 (2/3H, d, J=2.5Hz), 10. 00-10. 25 (1H, m) ESI-MS (m/e):512 [M+H]

実施例229

5

15

5-(2,4-ジフルオロ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-10 (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例221 (工程2)で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2,4-ジフルオローフェノールを用いて、実施例221 (工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ:1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3
7 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 38 (1H, q, J=7. 4Hz),
6. 81-6. 95 (2H, m), 6. 95-7. 05 (1H, m), 7. 0
20 6 (1/2H, s), 7. 33 (1/2H, s), 7. 32 (1/2H, dd,
J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 34 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7
Hz), 7. 37-7. 41 (1H, m), 7. 40 (1/2H, s), 7.
70 (1/2H, s), 7. 86-7. 91 (1H, m), 8. 00 (1/2
H, d, J=8. 6Hz), 8. 01 (1/2H, d, J=8. 6Hz), 8.
25 34-8. 39 (1H, m), 8. 46 (1H, d, J=2. 7Hz), 8.
62-8. 67 (1H, m), 10. 67 (1/2H, brs), 10. 76

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

(1/2H, brs)

実施例230

- 5 実施例229で得られた4-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。
- ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 39 (1H, q, J=7. 4Hz), 6. 82-6. 95 (2H, m), 6. 98-7. 05 (1H, m), 7. 0 8 (1/2H, s), 7. 34 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 35 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 38 (1/2H,
- 15 s), 7. 44 (1/2H, s), 7. 74 (1/2H, s), 8. 02 (1 /2H, d, J=8. 6Hz), 8. 03 (1/2H, d, J=8. 6Hz), 8. 46 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 8. 47 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 8. 58 (1/2H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 8. 60 (1/2H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 8. 60 (1/2H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 8.
- 20 J=2.7Hz), 8. 68 (1/2H, d, J=2.7Hz), 9. 59 (1/2H, d, J=1.6Hz), 9. 61 (1/2H, d, J=1.6Hz), 10. 54 (1/2H, brs), 10. 69 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e):510[M+H]

25 実施例 2 3 1

5-(2, 4-i)フルオローフェノキシ)-2-(1-i) -2-(1-i) -2-(1-i

実施例229で得られた4-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 28 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 98 (3H, s), 6. 78-6. 8 5 (1H, m), 6. 85-6. 93 (1H, m), 6. 93-6. 98 (1 H, m), 6. 93-6. 98 (1/2H, m), 6. 99 (1H, d, J= 2. 3Hz), 7. 02 (1/2H, brs), 7. 27-7. 34 (1H,

- m), 7. 36 (1/2H, brs), 7. 46 (1H, d, J=2.3Hz), 7. 64 (1/2H, brs), 7. 99 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 43 (1H, d, J=2.7Hz), 10. 19 (1/2H, brs), 10. 29 (1/2H, brs)
- 15 ESI-MS (m/e):512 [M+H]

実施例232

10

20

25

5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例221(工程2)で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2,5-ジフルオローフェノールを用いて、実施例221(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 23 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 76-6. 89 (2H, m), 7. 1 5-7. 24 (1H, m), 7. 49-7. 55 (3H, m), 7. 71 (1 H, s), 8. 01 (1H, td, J=7. 4, 2. 3Hz), 8. 04 (1 H, d, J=7.4Hz), 8.32 (1H, d, J=7.4Hz), 8.4 0 (1H, d, J=2. 3Hz), 8.77 (1H, d, J=4. 3Hz) ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

273

5 実施例233

5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-1-オキシドー 2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

実施例232で得られた5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピ リジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキ 10 シ) -1H-ベンズイミダゾール7.5mgのクロロホルム1.5ml溶液に、 m-クロロ過安息香酸7.5mgを加えた後、反応液を45度にて1時間撹拌 した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC (YMC社製) 移動相:水-アセトニトリルー

0. 1%トリフルオロ酢酸] にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢 15 酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 溶媒を減圧留去し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 23 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7.4Hz), 6. 78-6.90 (2H, m), 7. 2

0 (1H, td, J=9. 8, 5. 1Hz), 7. 52 (1H, dd, J=6. 20 6, 3. 1 Hz), 7. 56 (1H, s), 7. 62 (1H, t, J=8. 2 Hz), 7. 73 (1H, t, J=8. 2Hz), 7. 78 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J=8.2Hz), 8.41 (1H, d, $J=\overline{3}.1Hz$), 8. 51 (1H, d, J=6.6Hz), 8. 64 (1H, d, J=8.2H

ESI-MS (m/e) : 525 [M+H]

実施例234

25

z)

5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例232で得られた4-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 24 (3H, t, J=6. 9Hz), 3. 3 10 8 (2H, q, J=6. 9Hz), 6. 77-6. 91 (2H, m), 7. 1 7-7. 24 (1H, m), 7. 51 (1H, s), 7. 52 (1H, dd, J=7. 4, 4. 3Hz), 7. 74 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J =7. 4Hz), 8. 41 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 74 (1H, d, J=4. 3Hz), 8. 80 (1H, dd, J=2. 3, 1. 8Hz), 9. 51 (1H, d, J=1. 8Hz)

ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

実施例235

25

5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-20 (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例221(工程2)で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2,6-ジフルオローフェノールを用いて、実施例221(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 39 (1H, q, J=7. 4Hz), 6. 68-6. 75 (1/2H, m), 6. 90-7. 00 (2H, m), 7. $12-7.\ 26\ (1\,H,\ m)$, $7.\ 27-7.\ 53\ (3\,H,\ m)$, $7.\ 68-7.\ 72\ (1/2\,H,\ m)$, $7.\ 84-7.\ 92\ (1\,H,\ m)$, $7.\ 98-8.\ 04\ (1\,H,\ m)$, $8.\ 31-8.\ 39\ (1\,H,\ m)$, $8.\ 41\ (1/2\,H,\ d,\ J=2.\ 3\,Hz)$, $8.\ 56\ (1/2\,H,\ d,\ J=2.\ 3\,Hz)$, $8.\ 5$ $7-8.\ 63\ (1\,H,\ m)$, $10.\ 59-10.\ 88\ (1\,H,\ m)$ $ESI-MS\ (m/e):509\ [M+H]$

. 実施例236

5

15

5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-10 (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例235で得られた4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (1/2H, q, J=7. 4Hz), 3. 39 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 40 (1/2H, q, J=7. 4Hz), 6. 73-6. 78 (1z), 3. 40 (1/2H, q, J=7. 4Hz), 6. 93-7. 04 (1/2H, m), 6. 93-7. 04 (1/2H, m), 7. 14-7. 20 (1/2H, m), 7. 22 (1/4H, s), 7. 31-7. 42 (1H, m), 7. 44 (1/4H, s), 7. 45 (1/4H, s), 7. 53 (1/4H, s), 7. 74 (1/4H, s), 7. 75 (1/4H, s), 8. 00-8. 05 (1H, m), 8. 43 (1z), 7. 75 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 8. 59 (1/4H, dd, J=2. 5, 1. 6Hz), 8. 57 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 8. 59 (1/4H, dd, J=2. 5, 1. 6Hz), 8. 61 (1/4H, dd, J=2. 5, 1. 6Hz), 8.

66 (1/4H, d, J=2. 5Hz), 8. 67 (1/4H, d, J=2.

5Hz), 8. 68 (1/4H, d, J=2. 5Hz), 8. 69 (1/4H, d, J=2. 5Hz), 9. 6 (1/4H, d, J=1. 6Hz), 9. 6 (1/4H, d, J=1. 6Hz), 9. 6 (1/4H, d, J=1. 6Hz), 9. 61 (1/4H, d, J=1. 6Hz), 9. 63 (1/4H, d, J=1. 6Hz), 10. 36 (1/4H, brs), 10. 48 (1/4H, brs), 10. 51 (1/4H, brs), 10. 57 (1/4H, brs)

ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

実施例237

10 $\frac{5-(2,6-3)7}{\sqrt{1-10}} \frac{5-(2,6-3)7}{\sqrt{1-10}} \frac{5-(2,6-3)7}{\sqrt{$

実施例235で得られた4-(2,6-3)フルオローフェノキシ)-5-(6-1)スルホニルーピリジン-3-1ルオキシ)-4ンゼン-1,2-1

15 ジアミン、及び1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 96 (3H, s), 6. 87 (1/2

20 H, brs), 6. 93-7. 00 (3H, m), 7. 10-7. 17 (1H, m), 7. 18 (1/2H, s), 7. 30 (1/2H, s), 7. 32-7. 40 (1H, m), 7. 34 (1H, d, J=2. 5Hz), 7. 63 (1/2H, brs), 7. 98-8. 03 (1H, m), 8. 54 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 18 (1/2H, brs), 10. 35 (1/2H,

25 brs)

ESI-MS (m/e) : 512 [M+H]

実施例238

5-(2-トリフルオロメトキシーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー 6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール

実施例221(工程2)で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホ 5 ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-トリフルオロメトキシーフェノールを用いて、実施例196(工程4)、(工程5)、及び実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを順次組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 27 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3

- 10 6 and 3.37 (total 2H, each q, J=7.4Hz),
 - 6. 95-7. 00 (1H, m), 7. 12-7. 46 (5H, m), 7. 5
 - 0 and 7.76 (total 1H, each s), 7.98 an
 - d 8.00 (total 1H, each d, J=8.8Hz), 8.4
 - 1 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 59-8.62 (1H, m), 8. 6
- 15 8 (1H, d, J=2.4Hz), 9. 61 and 9. 63 (total 1H, each d, J=1.6Hz)

ESI-MS (m/e) : 558 [M+H]

実施例239

20 <u>5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミ</u> ダゾール

実施例221(工程2)で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-

25 フルオローピリジン-3-オールを用いて、実施例221 (工程3) と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 11-7. 16 (1H, m), 7. 2 4 (1/2H, s), 7. 26-7. 35 (2H, m), 7. 41-7. 45 (1H, m), 7. 43 (1/2H, s), 7. 55 (1/2H, s), 7. 72 (1/2H, s), 7. 88-7. 94 (2H, m), 7. 99-8. 0 3 (1H, m), 8. 38-8. 41 (2H, m), 8. 65-8. 67 (1H, m), 10. 94 (1/2H, brs), 10. 98 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例240

実施例239で得られた4-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ) -5-(6-x9)スルホニルーピリジン-3-7ルオキシ) -4ンピン-1

15 2 - ジアミン、及びピラジン - 2 - カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 39 (1H, q, J=7. 4Hz),

- 20 7. 13-7. 24 (1H, m), 7. 24 (1/2H, s), 7. 26-7. 39 (2H, m), 7. 47 (1/2H, s), 7. 56 (1/2H, s), 7. 77 (1/2H, s), 7. 95-8. 05 (2H, m), 8. 40 (1 H, d, J=2. 3Hz), 7. 62 (1/2H, dd, J=2. 4, 1. 6 Hz), 8. 63 (1/2H, dd, J=2. 4, 1. 6Hz), 8. 70 (1/2H, d, J=2. 4Hz), 8. 71 (1/2H, d, J=2. 4Hz), 9. 62 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 9. 63 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 10. 45 (1/2H, brs), 10. 51 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 10. 45 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 10. 4
 - ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

brs)

実施例241

5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ) -2-(1H-ピラゾール-3-7) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン<math>-3-7ルオキシ) -1

5 <u>Hーペンズ</u>イミダゾール

実施例239で得られた4-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒドを用いて、実施例202と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3
7 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 07 (1H, d, J=2. 7Hz),
7. 08-7. 13 (1H, m), 7. 20 (1/2H, brs), 7. 2
4-7. 30 (2H, m), 7. 34 (1/2H, brs), 7. 52 (1/2H, brs), 7. 65 (1/2H, brs), 7. 71 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 88-7. 92 (1H, m), 7. 99 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 33 (1H, d, J=2. 7Hz)
ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

20 実施例242

10

実施例221 (工程2) で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホ25 ニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び2-クロローピリジン-3-オールを用いて、実施例221 (工程3) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 14-7. 20 (2H, m), 7. 2 8 (1/2H, s), 7. 20-7. 31 (1H, m), 7. 40-7. 46 (1H, m), 7. 46 (1/2H, s), 7. 60 (1/2H, s), 7. 76 (1/2H, s), 7. 88-7. 93 (1H, m), 8. 00 (1/2

76 (1/2H, s), 7. 88-7. 93 (1H, m), 8. 00 (1/2 H, d, J=8. 6Hz), 8. 01 (1/2H, d, J=8. 6Hz), 8. 11-8. 16 (1H, m), 8. 31-8. 35 (1H, m), 8. 38-8. 42 (1H, m), 8. 64-8. 68 (1H, m), 10. 82-10. 95 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 508 [M+H]

実施例243

15

5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニル ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例242で得られた4-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表

20 題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3
7 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 18-7. 24 (2H, m), 7. 3
0 (1/2H, s), 7. 31 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz),
7. 32 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 51 (1/2H,
25 s), 7. 61 (1/2H, s), 7. 81 (1/2H, s), 8. 02 (1/2H, d, J=8. 6Hz),
8. 15-8. 20 (1H, m), 8. 35 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 8. 36 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 8. 63 (1/2H, d, J=2. 3, 1. 6Hz), 8. 64 (1/2H, dd, J=2. 3, 1.

 $6\,H\,z$), 8. 72 (1/2H, d, J=2. 3Hz), 8. 73 (1/2H, d, J=2. 3Hz), 9. 64 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 9. 6 5 (1/2H, d, J=1. 6Hz), 10. 60 (1/2H, brs), 10. 68 (1/2H, brs)

5 ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例 2 4 4

10 キシ) - 1 H - ベンズイミダゾール

実施例242で得られた4-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン、及び1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3
7 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 01 (3H, s), 7. 01 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 12-7. 17 (2H, m), 7. 26 (1H, dd, J=8. 8, 2. 7Hz), 7. 39 (1/2H, brs), 7. 48

20 (1/2H, brs), 7. 49 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 58 (1/2H, brs), 7. 69 (1/2H, brs), 7. 99 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 10-8. 15 (1H, m), 8. 31 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 28 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 511 [M+H]

25

15

実施例245

5-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニル ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

PCT/JP2004/019843

実施例221 (工程2) で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホ ニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び1-オキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例218と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色 固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3
7 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 12-7. 26 (3H, m), 7. 3
8-7. 45 (2H, m), 7. 45 (1/2H, s), 7. 46 (1/2H, s), 7. 75 (1H, s), 7. 89-7. 94 (1H, m), 7. 9910 8. 05 (1H, m), 8. 22-8. 26 (1H, m), 8. 39-8. 4
3 (1H, m), 8. 67-8. 70 (1H, m), 10. 88 (1H, br s)

ESI-MS (m/e) : 499 [M+H]

15 実施例246

 $\frac{5-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニル ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール$

実施例245で得られた4-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-20 5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 35 (3/2H, t, J=7. 4Hz), 1. 25 37 (3/2H, t, J=7. 4Hz), 3. 38 (1H, q, J=7. 4Hz), 3. 39 (1H, q, J=7. 4Hz), 7. 19-7. 26 (2H, m), 7. 42-7. 47 (1H, m), 7. 53 (1/2H, s), 7. 54 (1/2H, s), 7. 80 (1/2H, s), 7. 81 (1/2H, s), 8. 04 (1/2H, d, J=8. 6Hz), 8. 05 (1/2H, d, J= 8. $6 \,\mathrm{Hz}$), 8. $2 \,2 - 8$. 25 (1H, m), 8. $4 \,0 - 8$. 43 (1H,

- m), 8. 64-8. 66 (1H, m), 8. 73 (1H, d, J=2. 5H
- z), 9. 65 (1H, d, J=1.5Hz), 10. 87 (1/2H, br
- s), 10. 90 (1/2H, brs)
- 5 ESI-MS (m/e): 500 [M-H]

実施例247

<u>5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エ</u> <u>タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1</u>

10 <u>Hーベンズイミダゾール</u>

実施例221(工程2)で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例221(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 1. 10 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 36 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 18-7. 25 (1H, m), 7. 31-7. 87 (6H, m), 7. 94-8. 07 (3H, m), 8. 32-8. 36 (1H, m), 8. 46-8. 49 (1H, m), 8. 77 (1H,

20 s)

15

ESI-MS (m/e) : 540 [M+H]

実施例248

5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エ タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール

実施例247で得られた4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ) <math>-5-(6-xタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、

実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3
7 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 07-7. 11 (1H, m), 7. 1
5 7 and 7. 76 (total 1H, each s), 7. 29-7.
34 (2H, m), 7. 37 (1H, t, J=72. 8Hz), 7. 46 (1H, s), 7. 96-8. 03 (2H, m), 8. 43 (1H, s), 8. 6
0 and 8. 62 (total 1H, each s), 8. 69 (1H, s), 9. 60 and 9. 63 (total 1H, each d, J=
10 1. 5Hz)

ESI-MS (m/e) : 541 [M+H]

実施例249

5-(2-i)フルオロメトキシーピリジン-3-iイルオキシ)-6-(6-i)5-(2-i)フルオロメトキシーピリジン-3-i15 タンスルホニルーピリジン-3-i17 - 3-i17 - 3-i18 - 3-i19 - 3-i

実施例247で得られた4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボ

20 ン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 1. 10 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 36 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 00 (3H, s), 6. 88 (1H. d. J=2. 3Hz), 7. 19 (1H, brs), 7. 26-7. 75 (4

25 H, m), 7. 63 (1H, t, J=72.4Hz), 7. 90-7. 99 (3H, m), 8. 45 (1H, d, J=2.7Hz)

ESI-MS (m/e) : 543 [M+H]

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 285

6-ベンジルオキシ-5-(2-フルオロフェノキシ)-2-ピラジン-2-<u>イルー1</u>Hーベンズイミダゾール

(工程1)

4-ベンジルオキシ-3-フルオロアニリンの合成

- 4-ベンジルオキシー3-フルオロニトロベンゼン4.94gのメタノール 5 60ml溶液に、ヒドラジン一水和物2.91ml及び展開ラネーニッケル触 媒約1gを加え、反応液を室温で2時間撹拌した。触媒をセライトにより濾去 後、溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。 (工程2)
- N-(4-ペンジルオキシ-3-フルオロフェニル) ピラジンカルボキサミ 10 ドの合成

4-ベンジルオキシー3-フルオロアニリン4.13gのピリジン60ml 溶液に、ピラジン-2-カルボン酸2.59g及び1-(3-ジメチルアミノ プロピル) -3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩4.73gを加え、反応液 を室温にて終夜撹拌した。ピリジンを減圧留去した後、水を加えた。生成した 沈殿物を濾取することにより、表題化合物を褐色固体として得た。

(工程3)

15

N-(4-ベンジルオキシ-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン カルポキサミドの合成

- N- (4-ペンジルオキシ-3-フルオロフェニル) ピラジンカルボキサミ ド5. 80gのクロロホルム40m1懸濁液に、氷冷下、トリフルオロ酢酸4 0ml及び硝酸カリウム1.99gを加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。 溶媒を減圧留去した後、飽和重曹水を加えた。生成した沈殿物を濾取した後に、 水にて洗浄した。得られた固体を酢酸エチル及びヘキサンの混合溶媒にて洗浄 することにより、表題化合物を黄色固体として得た。 25
 - (工程4)

N- (4-ベンジルオキシ-5-(2-フルオロフェノキシ)-2-ニトロ フェニル)ピラジンカルボキサミドの合成

N-(4-ベンジルオキシ-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン カルボキサミド2.14gのジメチルホルムアミド16m1溶液に、2-フル オロフェノール0.54m1及び炭酸カリウム2.53gを加え、反応液を90度で5時間撹拌した後、水を加えた。生成した沈殿物を濾取することにより、

5 表題化合物を黄色固体として得た。

(工程5)

5-ベンジルオキシー6-(2-フルオロフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾールの製造

N-(4-ベンジルオキシ-5-(2-フルオロフェノキシ)-2-ニトロフェニル)ピラジンカルボキサミド1.52gのジメチルホルムアミド16m 1 懸濁液に、塩化スズ(II) 二水和物3.72gを加え、反応液を80度にて終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、水及び飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を酢酸エチル及びヘキサンの混合溶媒にて洗浄することにより、

15 表題化合物を黄色固体として得た。

 1 HNMR (DMSO-d₆) δ: 5. 15 and 5. 17 (total 2H, each s), 6. 78-6. 93 (1H, m), 7. 06-7. 4 0 (9H, m), 7. 54 and 7. 57 (total 1H, each s), 8. 73 and 8. 74 (total 1H, each s), 8.

20 76-8.79 (1H, m), 9.43 and 9.44 (total 1 H, each d, J=1. $6\,H_z$)

ESI-MS (m/e) : 413 [M+H]

実施例251

25 5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(2-シアノーピリミジン-5-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾーN (工程1)

実施例250で得られた5-ベンジルオキシ-6-(2-フルオロフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール697mgのメタノール10m1及びテトラヒドロフラン10m1懸濁液に、20%水酸化パラジウム-炭素触媒500mgを加え、反応液を水素雰囲気下室温にて1時間撹拌した。触媒をセライトにより濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程2)

5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(2-0 シアノーピリミジン-5-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの製造

工程1で得られた5-(2-フルオロフェノキシ)-6-ヒドロキシ-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール7.0mgのN-メチルピロリジノン0.5ml溶液に、5-ブロモ-2-シアノーピリミジン7.0mg、炭酸セシウム15mgを加えた後、反応液を90度にて15分間撹拌した。反応混合物を、逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションを酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を無色固体として得た。

20 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 7. 01-7. 58 (5H, m), 7. 64-7. 82 (1H, m), 8. 52 (2H, s), 8. 67 (1H, s), 8. 74 (1H, s), 9. 44 (1H, s) ESI-MS (m/e): 426 [M+H]

25 実施例 2 5 2

実施例251(工程1)で得られた5-(2-フルオロフェノキシ)-6-ヒ ドロキシ-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、及び5-ブ ロモー2ーシアノピリジンを用いて、実施例251(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 7. 01-7. 30 (5H, m), 7. 42 (1 5 H, dd, J=8. 6, 3. 1Hz), 7. 55-7. 77 (1H, m), 7. 81 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 39 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 71 (1H, s), 8. 77 (1H, s), 9. 47 (1H, s) ESI-MS (m/e): 425 [M+H]

10 実施例 2 5 3

<u>5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-トリフルオロメチルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール</u>

実施例251 (工程1)で得られた5-(2-フルオロフェノキシ)-6-

ヒドロキシー2-ピラジンー2-イルー1H-ベンズイミダゾール21mgの N-メチルピロリジノン1m1溶液に、5-ブロモー2-トリフルオロメチルーピリジン16mg、炭酸セシウム50mg、及び酸化銅(II)10mg を加えた後、反応液を130度にて5時間撹拌した。沈殿物を濾別した後、溶液を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC 社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製し

20 た。得られたフラクションを酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物 を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 6. 70-7. 84 (6H, m), 7. 49 (1 H, dd, J=8. 8Hz, 2. 8Hz), 7. 78 (1H, d, J=8. 8

25 Hz), 8. 39 (1H, d, J=2. 8Hz), 8. 73 (1H, s), 8. 80 (1H, s), 9. 49 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 468 [M+H]

5-(2, 6-i)フルオローフェノキシ)-4-フルオロー2-lラジンー 2-1ルー6-(6-1)タンスルホニルーピリジンー3-1ルオキシ)-11

(工程1)

- 5 2, 3-ジフルオロ-1-(6-メタンスルホニル-ピリジン-3-イルオ キシ)-4-ニトローベンゼンの合成
 - 2, 3, 4-トリフルオローニトロベンゼン135mgのN-メチルピロリジノン3m1溶液に、6-メタンスルホニルーピリジン-3-オール112mg、及び炭酸カリウム100mgを加え、反応液を50度にて1時間撹拌した。
- 10 反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程2)

- 15 N-(2,3-ジフルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-6-ニトローフェニル)ピラジンカルボキサミドの合成
 - 2, 3-ジフルオロ-1-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) <math>-4-ニトローベンゼン22mgのメタノール3m1溶液に、ヒドラジン一水和物0.2m1及び展開ラネーニッケル触媒約0.01gを加え、反応
- 20 液を室温で15分間撹拌した。触媒をセライトにより濾去後、溶媒を減圧留去することにより、粗生成物を得た。得られた粗生成物のピリジン1m1溶液に、ピラジン-2-カルボン酸12mg及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩25mgを加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて順次
- 25 洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。 粗生成物のトリフルオロ酢酸 2 m l 溶液に、発煙硝酸 0. 1 m l を加え、反応 液を 4 5 度にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣を分取 用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art 5

744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=20/1) にて精製し、表題化合物を得た。

(工程3)

5-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-4-iフルオロー2-iピラジンー 2-iイルー6-(6-iメタンスルホニルーピリジンー3-iイルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの製造

N-(2,3-ジフルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-6-ニトローフェニル)ピラジンカルボキサミド8.6mgのN-メチルピロリジノン0.5ml溶液に、2,6-ジフルオロフェノール8

- 10 mg及び炭酸カリウム8mgを加え、反応液を90度で15分間撹拌した後、塩化スズ(II) 二水和物75mgを加え、反応液を90度にて一終夜撹拌した。さらにpートルエンスルホン酸3mgを加え、反応液を90度で2時間撹拌した。沈殿物を濾別した後、溶液を逆相中圧液体クロマトグラフィー[OD S-AS-360-CC (YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.
- 15 1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 22 (3H, s), 6. 93-6. 99 (2 H, m), 7. 01-7. 10 (1H, m), 7. 30-7. 45 (1H,

20 m), 7. 47-7. 51 (1H, m), 8. 02 (1H, d, J=8. 6H z), 8. 37 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 75 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 80 (1H, s), 9. 56 (1H, s) ESI-MS (m/e): 514 [M+H]

25 実施例 2 5 5

5-(2, 6-3)フルオローフェノキシ)-7-フルオロ-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

(工程1)

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843

2,3-ジフルオロー1-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-4-二ト ローベンゼンの合成

2,3,4ートリフルオローニトロベンゼン500mgのNーメチルピロリジノン13m1溶液に、2,6ージフルオローフェノール470mg、及びテトラプチルアンモニウムプロミド1.5gを加え、反応液を130度にて一終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=4/1)にて精製し、表題化合物を得た。

10 (工程2)

5

5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-7-フルオロ-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの製造

2,3-ジフルオロ-1-(2,6-ジフルオロ-フェノキシ)-4-ニト 15 ローベンゼン、及び参考例4で得られた6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例254(工程2)、(工程3)と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 20 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 91-6. 96 (1H, m), 7. 1 4 (2H, t, J=8. 4Hz), 7. 27-7. 34 (1H, m), 7. 4 8-7. 54 (1H, m), 7. 63 (1H, dd, J=8. 8, 2. 7H z), 7. 99 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 10 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 31-8. 37 (1H, m), 8. 59 (1H, d, J=2.

25 7Hz), 8. 70-8. 76 (1H, m)ESI-MS (m/e): 527 [M+H]

実施例256

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ニトロ-フェニルアミン、及び2-ヒドロキシピリジンを用いて、

5 実施例14と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 09 (3H, s), 6. 81 (1H, d, J = 8. 2Hz), 7. 02 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 02-7. 0 7 (1H, m), 7. 49-7. 54 (1H, m), 7. 55 (1H, s),

- 10 7. 63 (1H, s), 7. 71-7. 77 (1H, m), 7. 83 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 98-8. 03 (2H, m), 8. 31 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 76 (1H, d, J=4. 3Hz) ESI-MS (m/e): 459 [M+H]
- 15 実施例257

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニル-フェノ キシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び2-ジフルオロメトキシーピリジ ン-3-オールを用いて、実施例14と同様の方法、これに準じた方法又はこ れらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。 ¹HNMR(CD₃OD) δ:3.10(3H,s),7.05(2H,d,J =8.4Hz),7.13-7.20(1H,m),7.33-7.70(4 25 H,m),7.48(1H,t,J=72.8Hz),7.87(2H,d,J=8.4Hz),7.92(1H,d,J=4.5Hz),8.01(1H,t,J=7.4Hz),8.32(1H,d,J=7.8Hz),8.77 (1H,brs)

ESI-MS (m/e) : 525 [M+H]

実施例258

5 <u>ルー1H-ベンズ</u>イミダゾール

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び1-メチル-2-オキソ-1,2-ジヒドローピリジン-3-オールを用いて、実施例14と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を

10 褐色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 04 (3H, s), 3. 56 (3H, s), 6. 06 (1H, td, J=7. 0, 2. 7Hz), 6. 84 (1/2H, d, J=7. 4Hz), 6. 88 (1/2H, dd, J=7. 4, 1. 8Hz), 7. 05-7. 15 (3H, m), 7. 20 (1/2H, s), 7. 28 (1

15 /2H, d, J=1. 2Hz), 7. 38 (1H, dd, J=6. 6, 4. 7 Hz), 7. 46 (1/2H, s), 7. 60 (1/2H, s), 7. 80-7. 90 (3H, m), 8. 36 (1H, t, J=7. 2Hz), 8. 62 (1H, d, J=4. 4Hz)

ESI-MS (m/e) : 489 [M+H]

20

実施例259

5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エ タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミ ダゾール

25 (工程1)

5-フルオロ-4-(4-エタンスルホニル-フェノキシ)-2-ニトロ-フェニルアミンの合成

6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例14と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

(工程2)

5 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイ ミダゾールの製造

5 ーフルオロー4 ー (4 ーエタンスルホニルーフェノキシ) ー 2 ーニトローフェニルアミン、及び 2 ージフルオロメトキシーピリジンー 3 ーオールを用い

10 て、実施例14と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 20 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 1 5 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 04 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 06-7. 15 (1H, m), 7. 30-7. 70 (4H, m), 7. 4

15 6 (1H, t, J=72.9Hz), 7. 80 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 89 (1H, d, J=4.3Hz), 7. 99 (1H, t, J=7.7Hz), 8. 30 (1H, d, J=8.0Hz), 8. 74 (1H, brs) ESI-MS (m/e):539 [M+H]

20 実施例 260

 $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシーピリジン-3-7ルオキシ)-6-(4-x)タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-7ルー1+ベンズイミタゾール

実施例259(工程2)で得られた4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-5-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例197と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 27 and 1. 28 (total 3H, each t, J=7. 4Hz), 3. 09 and 3. 10 (total 2H, each q, J=7. 4Hz), 6. 98 and 6. 99 (to tal 2H, each d, J=9. 0Hz), 7. 04-7. 10 (1H, 5 m), 7. 23 and 7. 42 (total 1H, each s), 7. 25-7. 30 (1H, m), 7. 36 and 7. 37 (total 1H, each t, J=73. 0Hz), 7. 52 and 7. 73 (total 1H, each t, J=73. 0Hz), 7. 52 and 7. 73 (total 1H, each d, J=9. 0Hz), 7. 90-7. 96 (1H, m), 8. 58-8. 63 (1H, m), 8. 68 and 8. 69 (total 1H, each d, J=2. 4Hz), 9. 61 and 9. 63 (total 1H, each d, J=1. 5Hz) ESI-MS (m/e): 540 [M+H]

15 実施例261

 $5 - (2, 4 - \Im) - \Im$ $2 - \Im$ 2 -

実施例259(工程1)で得られた4ーフルオロー5ー(4ーエタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2,4ージフルオ20 ローフェノールを用いて、実施例259と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 1 HNMR(CD $_3$ OD) δ :1.21(3H,t,J=7.4 Hz),3.19(2H,q,J=7.4 Hz),6.89-6.95(1H,m),7.01-7.12(2H,m),7.11(2H,d,J=8.4 Hz),7.25 23-7.67(3H,m),7.84(2H,d,J=8.4 Hz),7.99(1H,t,J=7.4 Hz),8.29(1H,d,J=8.2 H

ESI-MS (m/e) : 508 [M+H]

z), 8. 75 (1H, brs)

実施例262

5 1ーメチルー1Hーイミダゾールー2ーチオール及び4ーヒドロキシーN, Nージメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色 固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 3. 09 (6H, s), 3. 87 (3H, s), 10 6. 69 (1H, s), 6. 74 (1H, s), 6. 79-6. 89 (2H, m), 7. 07 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 16 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 42 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 53 (1H, t, J =7. 6Hz), 7. 64 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 17 (1H, d, J=7. 4Hz)

15 ESI-MS (m/e): 471 [M+H]

実施例263

4 - (ll) = (l

20 ピリジン-2-チオール及び4-ヒドロキシ-N, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得た。

 1 HNMR (CDC $_{13}$) $\delta:3.05$ (3H, s), 3.09 (3H, s),

- 6. 90-7. 08 (4H, m), 7. 30-7. 65 (6H, m), 7. 8
- 25 5 (1H, t, J=7.5Hz), 8. 37 (1H, d, J=7.8Hz),
 - 8. 45 (1H, d, J=3. 9Hz), 8. 62 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 468 [M+H]

実施例264

 $4 - (2, 6 - \Im 7 \nu + 2 \nu - 2 - 2 \nu + 2 \nu - 4 - 4 \nu + 4 \nu + 2 \nu +$

2,6-ジフルオローフェノール、及び4-メタンスルホニルーフェノール 5 を順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 22 (3H, s), 6. 25 (1H, s), 7. 16-7. 24 (3H, m), 7. 49-7. 54 (1H, m), 7. 6 0-7. 66 (1H, m), 7. 70-7. 78 (1H, m), 7. 95 (2 H, d, J=8. 4Hz), 8. 02 (1H, m), 8. 40 (1H, d, J =4. 7Hz), 8. 70 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 78 (1H, d, J=2. 3Hz)

ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

15 実施例265

10

4-(1-x+y-2-x+y-1, 2-y+y-2-y-1) - 6-(4-x+y-2-x+y-1) - 2-y+y-2-y-1 - 2-y+y-1 - 2-y-1 - 2-y-1

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジンー2-オン、及び4-メタン スルホニルーフェノールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 10 (3H, s), 3. 63 (3H, s), 6. 35 (1H, t, J=7. 1Hz), 6. 39 (1H, s), 7. 06 25 (1H, s), 7. 16 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 34 (1H, d, J=7. 2Hz), 7. 42-7. 52 (1H, m), 7. 53 (1H, dd, J=6. 8, 1. 6Hz), 7. 90 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 9 1-8. 00 (1H, m), 8. 28-8. 38 (1H, m), 8. 71 (1H, s) ESI-MS (m/e) : 489 [M+H]

実施例266

4-(2, 6-37)ルオローフェノキシ)-6-(6-39)スルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-22-4ル-14-ベンズイミダゾール

2,6-ジフルオローフェノール、及び参考例3で得られた6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得

10 た。

15

25

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 22 (3H, s), 6. 39 (1H, s), 7. 16-7. 24 (2H, m), 7. 21 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 32-7. 40 (1H, m), 7. 54-7. 58 (1H, m), 8. 06 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 47 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 72 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 79 (1H, s), 9. 56

ESI-MS (m/e) : 496 [M+H]

実施例267

(1H, s)

20 $\underline{4-(2,6-3)}$ フルオローフェノキシ)-6-(6-3)フルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-2リジン-3-4ルーパンズイミダゾール

実施例 266で得られた 3-(2,6-ジフルオローフェノキシ) <math>-5-(6-Уタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例 <math>196(工程 6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 32 (3H, s), 6. 47 (1H, s), 7. 19-7. 26 (3H, m), 7. 34-7. 42 (1H, m), 7. 5 6-7. 63 (2H, m), 8. 05-8. 11 (2H, m), 8. 41 (1 H, d, J=8.6Hz), 8.48 (1H, d, J=2.3Hz), 8.8 3 (1H, d, J=4.7Hz)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

5 実施例268

<u>4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u>

2,6-ジフルオローフェノール、及び参考例4で得られた6-エタンスル 10 ホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例68と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得 た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 38 (1H, s), 7. 10-7. 2 5 (3H, m), 7. 32-7. 40 (1H, m), 7. 56 (1H, dd, J=8. 6, 2. 3Hz), 8. 06 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 4 8 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 72 (1H, d, J=2. 7Hz),

ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

8. 79 (1H, s), 9. 56 (1H, s)

20

15

実施例269

4-(2,6-3)フルオローフェノキシ)-6-(6-1)フルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-2リジン-2-4ルー1+4ンズイミダゾール

25 実施例 2 6 8 で得られた 3 - (2, 6 - ジフルオローフェノキシ) - 5 - (6 - エタンスルホニルーピリジン - 3 - イルオキシ) - ペンゼン - 1, 2 - ジアミンを用いて、実施例 1 9 6 (工程 6) と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 4

0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 44 (1H, s), 7. 18-7. 2 5 (3H, m), 7. 32-7. 41 (1H, m), 7. 55-7. 62 (2 H, m), 8. 03-8. 09 (2H, m), 8. 41 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 49 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 81 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例270

5

4-(2-フルオローピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホ 10 ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズ イミダゾール

2-フルオローピリジン-3-オール、及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (DMSO-d 6) δ: 3. 23 (3H, s), 6. 09 (1H, d, J=2. 3Hz), 6. 35 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 28 (1H, dd, J=7. 8, 5. 5Hz), 7. 59-7. 61 (1H, m), 7. 6 6-7. 67 (1H, m), 7. 84-7. 85 (1H, m), 8. 06 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 70-8. 74 (1H, m), 8. 87 (1H, d, J=2. 3Hz), 9. 15 (1H, d, J=1. 6Hz), 9. 8

6 (1H, s) ESI-MS (m/e): 479 [M+H]

実施例271、272

2-7ルオローピリジンー3-オール、及び6-メタンスルホニルーピリジンー3-オールを順次用いて、実施例108-1、108-2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

5 <u>4-(2-フルオローピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u>

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 23 (3H, s), 6. 19 (1H, d, J = 2. 3Hz), 6. 55 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 23 (1H,

- 10 dd, J=4. 2, 2. 1Hz), 7. 61-7. 64 (2H, m), 7. 6
 7 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 84-7. 85 (1H,
 m), 8. 02 (1H, td, J=7. 8, 1. 6Hz), 8. 09 (1H,
 d, J=8. 6Hz), 8. 16 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 51
 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 68 (1H, d, J=4. 7Hz)
- 15 ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

 $6 - (6 - \cancel{5} + \cancel{5}$

20 ¹HNMR (DMSO-d6) δ: 3. 25 (3H, s), 6. 61-6. 62 (2H, m), 6. 97-7. 00 (2H, m), 7. 63-7. 67 (2H, m), 8. 02-8. 11 (4H, m), 8. 56 (1H, d, J=2. 3H z), 8. 74 (1H, d, J=4. 7Hz), 10. 33 (1H, s) ESI-MS (m/e): 476 [M+H]

25

実施例273

4-(2-フルオローピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-メタンスルホ ニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール 2-フルオローピリジン-3-オール、及び4-メタンスルホニルーフェ ノールを順次用いて、実施例67と同様の方法、これに準じた方法又はこれら と常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 3. 13 (3H, s), 6. 67 (1H, d, J = 2. 0Hz), 7. 21-7. 25 (2H, m), 7. 35-7. 39 (2 H, m), 7. 60-7. 63 (1H, m), 7. 77-7. 82 (1H, m), 7. 95-7. 97 (2H, m), 8. 00-8. 09 (2H, m), 8. 36 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 83 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

10

実施例274

15 (工程1)

5-(4-x9)ンスルホニルーフェノキシ)-3-(1-x)ルー2ーオキソー1, 2-xビドローピリジン-3-xルオキシ)-xンゼン-1, 2-xアミンの合成

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジンー2ーオン、及び4-エタン スルホニルーフェノールを順次用いて、実施例67(工程1)乃至(工程4)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色油状物質として得た。

(工程2)

4-(1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドローピリジン-3-イルオ 25 キシ)-6-(4-エタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イ ル-1H-ベンズイミダゾールの製造

(工程1) で得られた 5-(4-x9) スルホニルーフェノキシ) -3-(1-x) (1-x チルー2-オキソー1, 2-ジヒドローピリジンー3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミンを用いて、実施例204(工程2) と同様

の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 . 題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 2 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 65 (3H, s), 6. 37 (1H,

t, J=7. 2Hz), 6. 42 (1H, s), 7. 09 (1H, s), 7.
20 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 37 (1H, d, J=6. 6Hz),
7. 46-7. 54 (1H, m), 7. 55 (1H, d, J=6. 0Hz),

7. 88 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 94-8. 02 (1H, m),

8. 36 (1H, d, J=7.6Hz), 8. 73 (1H, s)

10 ESI-MS (m/e): 503 [M+H]

実施例275

4-(1-x+y-2-x+y-1, 2-y+y-y-y-1) 2-y+y-y-y-y-1 2-y+y-y-y-12-y+y-y-1

15 <u>ン-2-イル-1H-ベンズイミダ</u>ゾール

ESI-MS (m/e) : 517 [M+H]

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジン-2-オン、及び4-(プロパン-2-スルホニル)-フェノールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 27 (6H, d, J=6.8Hz), 3. 2 7-3. 38 (1H, m), 3. 65 (3H, s), 6. 37 (1H, t, J = 7. 4Hz), 6. 42 (1H, s), 7. 10 (1H, s), 7. 20 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 35-7. 45 (1H, m), 7. 4 7-7. 54 (1H, m), 7. 55 (1H, d, J=6.8Hz), 7. 8 25 5 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 27-8. 03 (1H, m), 8. 3 0-8. 40 (1H, m), 8. 74 (1H, s)

実施例276

4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピ リジン-3-イルオキシ)-2-(1H-ピラゾール-3-イル)-1H-ベ ンズイミダゾール

実施例268で得られた3-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1H-ピラゾール-3-カルボキサアルデヒドを用いて、実施例202と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 10 7 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 28-6. 32 (1H, m), 7. 0 9 (1H, s), 7. 19 (2H, t, J=8. 2Hz), 7. 34 (1H, s), 7. 52 (1H, t, J=4. 5Hz), 7. 83 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 46 (1H, d, J=2. 7Hz) ESI-MS (m/e): 498 [M+H]

15

5

実施例277

20 3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジンー2-オン、及び4-(N, N-ジメチルアミノスルホニル)-フェノールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ: 2. 58 (6H, s), 3. 48 (3H, s), 6. 21 (1H, t, J=7. 1Hz), 6. 31 (1H, s), 6. 91 (1H, s), 7. 16 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 30 (1H, d, J=6. 4Hz), 7. 52 (1H, dd, J=7. 5, 5. 7Hz), 7. 60 (1H, d, J=5. 1Hz), 7. 71 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 99 (1H, td, J=7. 8, 1. 6Hz), 8. 27 (1H,

d, J=7.8Hz), 8. 73 (1H, d, J=4.6Hz) ESI-MS (m/e):518 [M+H]

実施例278

- - 3-(2-)クロローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンの合成
- 10 2-クロローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例67(工程1)乃至(工程4)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色油状物質として得た。

(工程2)

20

(工程1)で得られた3-(2-クロローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=6. 9Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=6. 9Hz), 6. 28 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 10-7. 20 (1H, m), 7. 28-7. 31 (2H, m), 7. 3

25 9-7. 43 (1H, m), 7. 57 (2H, td, J=8. 3, 4. 2H z), 8. 05 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 48 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 72 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 79-8. 80 (1H, m), 9. 58 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 508 [M+H]

実施例279

5 2-フルオローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法又はこれ らと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 40 (1H, s), 7. 10-7. 2

10 0 (1 H, m), 7. 28-7. 34 (4 H, m), 7. 57 (1 H, dd, J=8. 6, 2. 7 Hz), 8. 06 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 8. 4 8 (1 H, d, J=2. 7 Hz), 8. 72 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 8. 79-8. 80 (1 H, m), 9. 56 (1 H, s) ESI-MS (m/e): 492 [M+H]

15

実施例280

4-(2-1) + (

20 2ートリフルオロメチルーフェノール、及び6ーエタンスルホニルーピリジンー3ーオールを順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 50 (1H, d, J=2. 0Hz),

25 7. 24 (2H, d, J=7.8Hz), 7. 38 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8.6, 2.7Hz), 7. 64 (1H, t, J=7.6Hz), 7. 81 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 06 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 50 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 71 (1H, d, J=2.3Hz), 8. 78-8.79 (1H, m), 9.

54-9. 55 (1H, m) ESI-MS (m/e):542 [M+H]

実施例281

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジン-2-オン、及び4-シクロ プロパンスルホニルーフェノールを順次用いて、実施例274と同様の方法、

10 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ : 1. 01-1. 15 (4H, m), 2. 8 1-2. 90 (1H, m), 3. 51 (3H, s), 6. 24 (1H, t, J = 7. 0Hz), 6. 35 (1H, d, J=2. 0Hz), 6. 95 (1H,

- 15 d, J=2.0Hz), 7.18 (2H, d, J=9.0Hz), 7.33 (1H, dd, J=7.5, 1.8Hz), 7.53-7.57 (1H, m), 7.63 (1H, dd, J=6.8, 1.8Hz), 7.87 (2H, d, J=9.0Hz), 8.02 (1H, td, J=7.8, 1.8Hz), 8.3 1 (1H, d, J=8.0Hz), 8.75 (1H, d, J=4.1Hz)
- 20 ESI-MS (m/e): 515 [M+H]

実施例282

4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-(1-メチルーピラゾール-3-イル)-1

25 Hーベンズイミダゾール

実施例268で得られた3-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び1H-1-メチルーピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ

ることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 12 (3H, s), 6. 61 (1H, s), 7. 19 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 22 (1H, s), 7. 25 (2H, dd, J=5. 6. 2. 3Hz), 7. 37-7. 43 (1H)

5 25 (2H, dd, J=5.6, 2.3Hz), 7.37-7.43 (1H, m), 7.62 (1H, dd, J=8.6, 2.7Hz), 7.93 (1H, d, J=2.3Hz), 8.08-8.09 (1H, m), 8.51 (1H, d, J=2.3Hz)

ESI-MS (m/e) : 512 [M+H]

10

実施例283

4-(3-トリフルオロメチル-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

15 3-トリフルオロメチルーフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 39 (1H, s), 7. 25-7. 3

20 7 (5H, m), 7. 57 (1H, dd, J=4. 3, 2. 2Hz), 8. 0 6 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 48 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 72 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 79 (1H, s), 9. 56 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 542 [M+H]

25

実施例284

4-(4-トリフルオロメチル-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

4-トリフルオロメチル-フェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジ ン-3-オールを順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 5 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 80 (1H, s), 7. 32 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 66-7. 64 (1H, m), 7. 72 (2H, d, J=8. 6Hz), 8. 08 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 54-8. 56 (1H, m), 8. 70-8. 73 (1H, m), 8. 78 (1H, s), 9. 50 (1H, s)

10 ESI-MS (m/e): 542 [M+H]

実施例285

15

4-(2, 3-3)フルオローフェノキシ)-6-(6-x)フンスルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-2ラジン-2-4ル-1H-4ンズイミダゾール

2,3-ジフルオローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 3Hz), 3. 4 20 0 (2H, q, J=7. 3Hz), 6. 59 (1H, d, J=1. 6Hz), 7. 12-7. 18 (4H, m), 7. 60 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 8. 07 (1H, dd, J=8. 6, 0. 8Hz), 8. 51 (1 H, d, J=2. 3Hz), 8. 71 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 7 9 (1H, dd, J=2. 7, 1. 4Hz), 9. 53 (1H, d, J=1.

25 6 H z)

ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

実施例286

4-(2-シアノーフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-

<u>3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミ</u>ダゾール

2-シアノーフェノール、及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

- 5 HNMR (CD₃OD) δ : 3. 23 (3H, s), 6. 86 (1H, d, J = 2. 0Hz), 7. 21 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 33-7. 3 7 (2H, m), 7. 62-7. 67 (3H, m), 7. 84 (1H, d, J = 7. 8Hz), 8. 04-8. 11 (2H, m), 8. 36 (1H, d, J = 7. 8Hz), 8. 54 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 82 (1H,
- 10 d, J=4.7Hz) ESI-MS (m/e):484[M+H]

実施例287

4-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピ リジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

- 2, 4-ジフルオローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
- ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 11 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 51 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 05-7. 10 (2H, m), 7. 37-7. 39 (1H, m), 7. 4 6-7. 59 (3H, m), 7. 98-8. 02 (2H, m), 8. 26 (1 H, d, J=7. 8Hz), 8. 56 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 7 25 3 (1H, d, J=4. 3Hz)
- ESI-MS (m/e): 509 [M+H]

実施例288

4-(ピリジン-2-イルスルファニル)-6-(6-メタンスルホニルーピ

<u>リジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ</u> ゾール

ピリジン-2-チオール及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オール を順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 3. 22 (3H, s), 7. 03 (1H, d, J = 8. 0Hz), 7. 06-7. 10 (1H, m), 7. 34 (1H, d, J = 2. 1Hz), 7. 37-7. 41 (1H, m), 7. 43 (1H, dd, J = 8. 8, 2. 8Hz), 7. 52 (1H, td, J = 7. 8, 2. 2H z), 7. 64 (1H, d, J = 2. 1Hz), 7. 88 (1H, td, J = 7. 8, 1. 8Hz), 8. 03 (1H, d, J = 8. 8Hz), 8. 39 (1H, d, J = 7. 8Hz), 8. 45 (1H, dd, J = 4. 9, 1. 0Hz), 8. 51 (1H, d, J = 2. 3Hz), 8. 64 (1H, d, J = 4. 9)

15 ESI-MS (m/e): 476 [M+H]

実施例289

4. 1Hz)

4-(2,6-3)フルオローフェノキシ)-6-(6-1)フルホニルーピリジン-3-1ルオキシ)-5-1フルオロ-2-1ラジン-2-1ルー1 H-1

20 <u>ベンズイミダゾール</u>

2, 6-ジフルオローフェノール、6-エタンスルホニルーピリジン-3-オール、及びピラジン-2-カルボン酸を順次用いて、実施例119と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 30 and 1. 32 (total 3H, each t, J=7. 4Hz), 3. 38 and 3. 40 (total 2H, each q, J=7. 4Hz), 6. 96-7. 03 (2H, m), 7. 10-7. 20 (1H, m), 7. 14 and 7. 52 (total 1H, each d, J=6. 0Hz), 7. 34 and 7. 38 (to

tal 1H, each dd, J=8.6, 2.8Hz), 8.03 and 8.06 (total 1H, each d, J=8.6Hz), 8.4 8 and 8.52 (total 1H, each d, J=2.8Hz), 8.55-8.72 (2H, m), 9.38 and 9.62 (total 1H, each d, J=1.5Hz)
ESI-MS (m/e):528 [M+H]

実施例290

4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピ 10 リジン-3-イルオキシ)-5-フルオロ-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例289で得られた3-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-4-フルオロ-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例196(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 94-7. 01 (2H, m), 7. 0 4-7. 50 (4H, m), 7. 79-7. 95 (1H, m), 7. 99-8.

20 07 (1H, m), 8. 23 and 8. 37 (total 1H, eac h d, J=7. 0Hz), 8. 48 (1H, s), 8. 60-8. 68 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 527 [M+H]

25 実施例291

15

4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-5-フルオロ-2-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-1H-ベンズイミダゾール

実施例289で得られた3-(2,6-ジフルオロ-フェノキシ)-4-フ

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843

ルオロー5ー(6ーエタンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)ーベンゼンー1,2ージアミン、及び1H-1ーメチルーピラゾールー3ーカルボン酸を用いて、実施例203と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

- 5 1 HNMR (CD₃OD) δ : 1. 23 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 02 (3H, s), 6. 94 (1H, s), 7. 01-7. 12 (2H, m), 7. 14-7. 23 (1H, m), 7. 29 (1H, d, J=5. 4Hz), 7. 51 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 70 (1H, s), 8. 06 (1H, d, J=8. 6Hz), 8.
- 10 50 (1H, s) ESI-MS (m/e):530 [M+H]

実施例292

20

た。

4-(2,6-ジフルオロ-フェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピ 5 リジン-3-イルオキシ)-5-フルオロ-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

2,6-ジフルオローフェノール及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例290と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得

¹HNMR (CDCl₃) δ : 3. 21 (3H, s), 6. 98 (2H, t, J = 8. 0Hz), 7. 05-7. 50 (4H, m), 7. 80-7. 93 (1 H, m), 8. 03 (1H, t, J=8. 8Hz), 8. 23 and 8. 37 (total 1H, each d, J=8. 4Hz), 8. 47 (1H,

25 s), 8. 61 and 8. 67 (total 1H, each s) ESI-MS (m/e): 513 [M+H]

実施例293

1 - (2 - (6 - (4 - (2 - ヒドロキシーエチル) - フェノキシ) - 2 - ピ

5

15

<u>リジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-</u> 1-イル)-エタノン

4-プロモフェネチルーアルコールを用いて、実施例122と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 05-2. 90 (10H, m), 3. 00-4. 45 (4H, m), 5. 20-5. 45 (1H, m), 6. 80-7. 7 0 (7H, m), 7. 85-7. 95 (1H, m), 8. 20-8. 45 (1H, m), 8. 50-8. 80 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 443 [M+H]

実施例294

1-(2-(6-(4-(5-メチル-[1, 3, 4] オキサジアゾール-2-イル) - フェノキシ) - 2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダ ゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン

2-(4-プロモーフェニル)-5-メチルー[1, 3, 4]オキサジア ゾールを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 40-2. 80 (10H, m), 3. 50-20 3. 95 (2H, m), 5. 10-5. 50 (1H, m), 6. 90-7. 6 0 (5H, m), 7. 82-8. 10 (3H, m), 8. 35-8. 45 (1H, m), 8. 60-8. 75 (1H, m) ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

25 実施例295

1-(2-(6-(4-(2-メチルーオキサゾール-5-イル)-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

5-(4-プロモーフェニル)-2-メチルーオキサゾールを用いて、実施

例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 66-2. 66 (10H, m), 3. 53-3. 94 (2H, m), 5. 21-5. 57 (1H, m), 6. 93-7. 9
5 2 (9H, m), 8. 30-8. 69 (2H, m), 10. 61-10. 97 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 480 [M+H]

実施例296

10 <u>2-ヒドロキシー1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-1-フェノキン)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル</u>)-エタノン

実施例163で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

15 エナンチオマーBを用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 84-2. 16 (3H, m), 2. 24-2. 43 (1H, m), 3. 12 and 3. 14 (total 3H, eac 20 h s), 3. 49-4. 24 (4H, m), 5. 17-5. 38 (1H, m), 7. 20-7. 58 (5H, m), 7. 93-8. 04 (3H, m), 8. 26-8. 30 (1H, m), 8. 73 (1H, s) ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

25 実施例297、298

1 - (2 - (6 - (5 - クロローピリジン - 2 - イルオキシ) - 2 - ピリジ

<u>ンー2-イルー3H-ベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン</u>

5-クロロー2-エタンスルホニルーピリジンを用いて、実施例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

5 表題化合物をそれぞれ得た。

1-(2-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イルー)-ピロリ ジン-1-イル)-エタノン

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 00-1. 34 (3H, m), 1. 44-2. 41 (7H, m), 3. 11-3. 89 (4H, m), 5. 05-5. 47 (1H, m), 6. 73-8. 72 (9H, m), 10. 89-11. 47 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

15

¹HNMR (CDCl₃) δ:1. 51-2. 33 (7H, m), 3. 41-3. 20 90 (2H, m), 5. 03-5. 45 (1H, m), 6. 79-8. 67 (9H, m), 10. 80-11. 00 (1H, m) ESI-MS (m/e):434 [M+H]

実施例299

25 <u>5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-</u> ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール エナンチオマーA及びエ ナンチオマーB

(工程1)

2, 2, 2-トリフルオロ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-

フェノキシ) - 2 - ピラジン - 2 - イル - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノンの合成

実施例162 (工程6) で得られた1-(2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -フェニル) -ピロリジン-1-イ ル)-2,2,2-トリフルオローエタノン53mgのピリジン1m1溶液に、 ピラジンー2ーカルボン酸14.5mg、1-(3-ジメチルアミノプロピ ル) -3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩27.0mgを順次加え、反応液 を室温にて3時間撹拌した。反応液を、飽和食塩水にて希釈、酢酸エチルにて 抽出した。有機層を合わせて、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和重曹水にて 順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた 10 残渣をトルエン1m1に溶解し、p-トルエンスルホン酸一水和物9.9mg を加え、反応液を120度にて6時間撹拌した。冷却後、反応液を酢酸エチル にて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウム で乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Ki eselgelTM60F₂₅₄、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/ 15 メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を油状物質として得た。 (工程2)

5 - (4-メタンスルホニルーフェノキシ) - 2 - ピラジン-2-イルー 6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの合成

2, 2, 2-トリフルオロー1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジン-1ーイル)ーエタノン40mgのメタノール1.6ml、及び水0.4mlの混合溶液に、炭酸カリウム55mgを加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、クロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F₂₅₄、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール/アンモニア水=90/10/1)にて精製し、表題化合物を油状物質として得た。

(工程3)

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1 H-ペンズイミダゾール エナンチオマーA、及びエナンチオマーBの製造

5 - (4-メタンスルホニルーフェノキシ) - 2 - ピラジン- 2 - イルー6 - ピロリジン- 2 - イルー1 H - ベンズイミダゾール7. 2 mgを光学分割用カラム(CHIRALPAK AD 2 cm φ × 25 cm L (ダイセル化学工業社製)、移動相: ヘキサン/エタノール/ジエチルアミン 20/80/0.1、流速:10m1/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持10時間:21.5min)、エナンチオマーB(保持時間:25.3min)をそれぞれ黄色油状物質として得た。

実施例300

20

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - \cancel{4} -$

実施例299で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールエナンチオマーAを用いて、実施例164と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 80-2. 42 (7H, m), 3. 00-3. 09 (3H, m), 3. 57-3. 90 (2H, m), 5. 10-5. 43 (1H, m), 7. 02-8. 00 (6H, m), 8. 57-8. 73 (2H,

25 m), 9. 55-9. 48 (1H, m) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例301

1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピラジン-

2-イル-3H-ペンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イ ル) -エタノン エナンチオマーB

実施例299で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールエナンチオマーBを用いて、実施例164と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

10 実施例302

5

1 - (2 - (6 - (6 - (7 ロパン - 2 - Z N ホ = N) - 2 U) ジン - 3 - 4 N 4 + 2 - 2 - 2 U 3 + 4 - 4 U 4 + 4

5-クロロ-2-(プロパン-2-スルホニル)-ピリジンを用いて、実施 15 例122と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 11-1. 40 (6H, m), 1. 55-2. 43 (7H, m), 3. 54-3. 89 (3H, m), 5: 11-5. 48 (1H, m), 6. 67-8. 72 (9H, m), 11. 00-11. 69 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 506 [M+H]

実施例303

20

3 - フェニループロピオン酸を用いて、実施例 2 9 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 10-3. 10 (11H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 4. 90-5. 30 (1H, m), 6. 80-8. 0 0 (13H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 60-8. 75 (1H, m), 10. 50-11. 20 (1H, m)

5 ESI-MS (m/e): 567 [M+H]

実施例304

 $1 - (2 - (6 - (4 - \cancel{4} - \cancel{4} - \cancel{2} - \cancel{2} - \cancel{1} + \cancel{2}) - 2 - \cancel{1} + \cancel{2} - \cancel{2} - \cancel{2} - \cancel{2} + \cancel{2} - \cancel{2} - \cancel{2} - \cancel{2} + \cancel{2} - \cancel{2$

10 ル) - エタンチオン

実施例163で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-<math>6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールエナンチオマーB20mgのクロロホルム1m1溶液に、エチルジチオアセテート0.010m1を加えて、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈後、飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

20 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 50-2. 80 (7H, m), 3. 00-3. 20 (3H, m), 3. 60-4. 40 (2H, m), 5. 30-5. 50 (1H, m), 7. 00-7. 60 (5H, m), 7. 80-8. 00 (3H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 60-8. 75 (1H, m) ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

25

実施例305

 $2-7\nu + 1-(2-(6-(4-y)-2)\nu + 2-y) - 2-y + 2-y +$

フルオロ酢酸ナトリウムを用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
¹HNMR(CDC1₃) δ:1.67-2.40(4H, m), 3.00-3.
13(3H, m), 3.51-4.00(2H, m), 4.48-5.06
(2H, m), 5.18-5.46(1H, m), 7.02-7.69(5H, m), 7.80-7.98(3H, m), 8.34-8.44(1H, m), 8.53-8.70(1H, m), 10.82-11.12(1H, m)
ESI-MS(m/e):495[M+H]

10 実施例306

(工程1)

15 4 ープロモー 5 ー (4 ー メタンスルホニルーフェノキシ) ー 2 ーニトローフェルアミンの合成

4ープロモー5ーフルオロー2ーニトロフェニルアミン6.4gのN,Nージメチルホルムアミド50m1溶液に、4ーメタンスルホニルーフェノール5.2g、炭酸カリウム5.7gを順次加え、反応液を120度にて3時間撹拌した。反応液に水200m1を加え、析出した固体を濾取および乾燥し、表題化合物を褐色固体として得た。

(工程2)

20

2-(4-アミノ-2-(4-メタンスルホニル-フェノキシ) -5-ニトローフェニル) -ピロール-1-カルボン酸 t-ブチルエステルの合成

25 4 - プロモー5 - (4 - メタンスルホニルーフェノキシ) - 2 - ニトローフェニルアミン10.3 gのジメトキシエタン100m1溶液に、1 - (t - プトキシカルボニル) ピロールー2 - ボロン酸7.9 g、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム1.8 g、飽和炭酸ナトリウム水溶液50m1及び水50m1を順次加え、反応液を窒素雰囲気下、80度にて1時間撹拌し

た。冷却後、反応液をセライト濾過し、濾液を酢酸エチルにて希釈、水、飽和 食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去 し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサ ン/酢酸エチル=1/1)により精製し、表題化合物を褐色油状物質として得 た。

(工程3)

5

2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-フェニル)-ピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルの合成

2-(4-アミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-5-ニト 10 ローフェニル)ーピロールー1ーカルポン酸 tープチルエステル12gの 2ープロパノール200m1溶液に、水20m1、5%白金-炭素触媒4gを 加え、反応液を50kgf/cm2の水素圧雰囲気下、70度にて2日間撹拌した。触媒をセライトにて濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50 /1)により精製し、表題化合物を暗褐色油状物質として得た。

(工程4)

2-(5-プロモーピリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの合成2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-20 フェニル)ーピロリジン-1-カルボン酸 tープチルエステル500mgのピリジン10ml溶液に、5-プロモピリジン-2-カルボン酸220mg、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩260mgを順次加え、反応液を室温にて12時間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムにで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をトリフルオロ酢酸10mlに溶解し、反応液を3時間加熱還流した。冷却後、反応液を減圧留去し、得られた残渣をクロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて塩基性とした後、有機層を飽和食塩水にて洗浄、無水硫酸マグネシウムにで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホル

ム/メタノール/アンモニア水=50/1/0.1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

(工程5)

10

1-(2-(2-(5-プロモーピリジン-2-イル)-6-(4-メタン 5 スルホニルーフェノキシ)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリ ジン-1-イル)-エタノンの製造

2-(5-プロモーピリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール220mgのピリジン2m1溶液に、無水酢酸0.050mlを加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/アンモニア水=50/1/0.1)にて精製し、表題化合物を淡褐色固体と

15 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 60-2. 40 (7H, m), 2. 90-3. 15 (3H, m), 3. 50-3. 90 (2H, m), 5. 05-5. 50 (1H, m), 6. 80-7. 80 (4H, m), 7. 80-8. 05 (3H, m), 8. 20-8. 35 (1H, m), 8. 60-8. 80 (1H, m), 10. 50-11. 05 (1H, m)

20 ESI-MS (m/e): 555, 557 [M+H]

実施例307

25

して得た。

2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-フェニル)ーピロリジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル、及び6-フルオローピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例306(工程4)、(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせるこ

とにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 70-2. 40 (7H, m), 2. 98-3. 11 (3H, m), 3. 57-3. 90 (2H, m), 5. 07-5. 51 (1H, m), 6. 81-8. 32 (9H, m), 10. 64-11. 36 (1H. m)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例308

5

5 ープロモー2ートリフルオロメチルーピリジンを用いて、実施例122と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 89 and 2. 14 (total 3H, each s), 1. 90-2. 20 (3H, m), 2. 24-2. 50 (1 H, m), 3. 63-3. 99 (2H, m), 5. 26-5. 40 (1H, m), 7. 34-7. 63 (4H, m), 7. 80-7. 86 (1H, m), 7. 94-8. 02 (1H, m), 8. 29-8. 37 (1H, m), 8. 5 8-8. 59 (1H, m), 8. 73-8. 78 (1H, m) ESI-MS (m/e): 468 [M+H]

実施例309

1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーA及びエナンチオマーBの合成

実施例121 (工程8) で得られた、1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル) ーピロリジン-1-イル) ーエタノン2.2gを光学分割用カラム (CHIRALPAK AS 2cmφ×25cmL (ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール 30/70、流速:15ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA (保持時間:11.43min)、エナンチオマーB (保持時間:16.32min)をそれぞれ黒色固体として得た。

(工程2)

15

1-(2-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)10 2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジ-ン-1-イル)-エタノン エナンチオマーAの製造

実施例309 (工程1)で得られた1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノン エナンチオマーA、及び5-クロロ-2-メタンスルホニルーピリジンを用いて、実施例121 (工程9)乃至(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれ

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 42 (7H, m), 3. 16-3. 27 (3H, m), 3. 57-3. 91 (2H, m), 5. 14-5. 34 (1H, m), 7. 04-8. 10 (6H, m), 8. 31-8. 70 (3H,

らと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

20 m), 10. 59-10.94 (1H, m) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例310

1-(2-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-25 <u>2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル</u>)ーピロリジ ン-1-イル)-エタノン エナンチオマーB

実施例309 (工程1) で得られた1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル) ーピロリジン-1-イル) ーエタノン エナンチオマーBを用いて、実施例309と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと

常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。 ESI-MS(m/e):478[M+H]

実施例311

5 <u>(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル) - ピロリジン-1-イル) - ピリジン-1-イル) - ピリジン-1-イル) - ピリジン-2-イル-メタノン</u>

実施例163で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール 10 エナンチオマーB、及びピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例296と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 45 (4H, m), 2. 91-3. 09 (3H, m), 3. 71-4. 30 (2H, m), 5. 44-5. 60 and 5. 91-6. 03 (total 1H, each m), 6. 7 7-7. 93 (11H, m), 8. 10-8. 66 (3H, m), 10. 8 2-11. 00 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 540 [M+H]

20 実施例312

15

(2-7)ルオローフェニル)-(2-(6-(4-x))クンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-メタノン

実施例163で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-25 ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールエナンチオマーB、及び2-フルオロ安息香酸を用いて、実施例296と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 51 (4H, m), 2. 90-3.

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 327

0.8 (3 H, m), 3.40-4.08 (2 H, m), 4.91-5.02and 5.46-5.60 (total 1H, each m), 6.5 5-8.69(15H, m)

ESI-MS (m/e) : 557 [M+H]

5

実施例313

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-フルオロフェノキ<u>シ)-2-イ</u>ソオキサゾール-3-イル-1 H-ベンズイミダゾール

イソオキサゾールー3ーカルバアルデヒドを用いて、実施例189と同様な 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより表題化 10 合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 46 (4H, m), 1. 87 an d2. 16 (total3H, eachs), 3. 58-3. 88 (2H, m), 5. 13-5. 17 and 5. 52-5. 55 (total 1 H, ea chm), 6.85-7.40 (7H, m), 8.56 (1H, s) 15 ESI-MS (m/e) : 407 [M+H]

実施例314

25

<u>5-(6-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ</u> <u>ルー1H-ベンズイミダゾールー5ー</u>イルオキシ)ーピリジン-2ーカルボニ .20 トリル

実施例309 (工程1) で得られた1-(2-(4, 5-ジアミノ-2-ベ ンジルオキシーフェニル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノン エナンチオ マーB、及び2-シアノー5-プロモーピリジンを用いて、実施例309と同 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC 1 $_{3}$) δ : 1. 53-2. 42 (7H, m), 3. 40-3. 50 (2H, m), 5.07-5.29 (1H, m), 7.00-7.94 (6H, m), 8. 28-8. 68 (3H, m), 11. 00-11. 52

(1H, m)

ESI-MS (m/e) : 425 [M+H]

実施例315

5 <u>(2-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジンー2-イルー3H-ベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-1-イル)-2-オキソーエチル)-メチルーカルバミン酸 t-プチルエステル</u>

実施例163で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

10 エナンチオマーB、およびN-t-プトキシカルボニルーグリシンを用いて、 実施例171と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ せることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 20-1. 69 (16H, m), 2. 76-3. 12 (7H, m), 5. 15-5. 26 (1H, m), 7. 00-7. 4

15 4 (5 H, m), 7. 76-8. 00 (4 H, m), 8. 28-8. 40 (1 H, m), 8. 58-8. 73 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 606 [M+H]

実施例316

25

実施例 315 で得られた(2-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-2-オキソーエチル)-メチルーカルバミン酸 <math>t-プチルエステルを用いて、実施例 171 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらど常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-1. 97 (4H, m), 2. 20-2. 46 (3H, m), 2. 94-3. 08 (5H, m), 3. 19-3. 90 (2H, m), 5. 15-5. 43 (1H, m), 7. 08-7. 65 (5H, m), 7. 87-7. 94 (3H, m), 8. 36-8. 38 (1H, m), 8. 64 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 506 [M+H]

5

実施例317

1-(2-(6-(4-)4-)2) -(1H-)2

10 (工程1)

2-(6-(4-)4-)2ルホニルーフェノキシ)-2-(1H-)2ゲール-3-4ル)-3H-4ンズイミダゾール-5-4ル)-2ロリジン-1-4カルボン酸 t-7チルエステルの合成

実施例 306(工程 3)で得られた 2-(4,5-i) アミノー 2-(4-i) タンスルホニルーフェノキシ)ーフェニル)ーピロリジンー1-i カルボン酸 t-i チルエステル 49.0 mgのN, N-ジメチルホルムアミド 1 m 1 溶液に、1 H-ピラゾールー3 ーカルボキサアルデヒド 1 0.0 mgを加え、反応液を 9 0 度で一終夜撹拌した。冷却後、反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM 6 0 F $_{254}$ 、Art 5 7 4 4 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9 / 1)にて精製し、表題化合物を褐色固体として得た。

(工程2)

1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-(1H-ピ 25 ラゾール-3-イル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジ ン-1-イル)-エタノンの製造

2-(6-(4-)タンスルホニルーフェノキシ) -2-(1H-ピラゾール-3-イル) -3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル49.2mgを4N塩酸-ジオキサン1ml

に溶解し、反応液を室温にて2時間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣のピリジン溶液 2m1に、無水酢酸 0.012m1を加え、30分間室温にて撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F₂₅₄、Art5744(メルク社製)、

5 クロロホルム/メタノール=9/1) にて精製し、表題化合物を褐色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 53-2. 38 (7H, m), 2. 97-3. 10 (3H, s), 3. 39-3. 99 (2H, m), 5. 06-5. 31 (1H, m), 6. 80-8. 04 (8H, m)

10 ESI-MS (m/e): 466 [M+H]

実施例318

15

20

1-(2-(6-(4-)4-)2)-2-(1-)3+1-(2-(6-(4-)4-)2)-2-(1-)3+1-(2-(6-(4-)4-)2)-2-(1-)3+1-(2-(6-(4-)4-)2)-2-(1-)3+1-(2-(6-(4-)4-)2)-2-(1-)3+1-(2-(6-(4-)4-)2)-2-(1-)3+1-(2-(6-(4-)4-)2)-2-(1-)3+1-(2-(6-(4-)4-)2)-2-(1-)3+1-(2-(6-(4-)4-)2)-2-(1-)3+1-(2-(6-(4-)4-)2)-2-(1-)3+1-(2-(6-(4-)4-)2)-2-(1-)3+1-(2-(4-)4-)2-(1-)3+1-(2-(4-)4-)2-(1-)3+1-(2-(4-)4-)2-(1-)3+1-(2-(4-)4-)2-(1-)3+1-(2-(4-)4-)2-(1-)3+1-(2-(4-)4-)2-(1-)3+1-(2-(4-)4-)2-(1-)3+1-(2-(4-)4-)2-(1-)3+1-(2-(4-)4-)2-(1-)3+1-(2-(4-)4-)2-(1-)3+1-(4-)4-(4-)3+1-(4-)4-(4-)4-(4-)3+1-(4-)4-

実施例306(工程3)で得られた2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-フェニル)-ピロリジン-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステル、及び1-メチル-1 Hーピラゾール-3-カルボン酸を 用いて、実施例306(工程4)、(工程5)と同様の方法、これに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 70-2. 37 (7H, m), 2. 98-3. 11 (3H, m), 3. 52-4. 02 (5H, m), 5. 04-5. 43 (1H, m), 6. 74-7. 67 (6H, m), 7. 79-7. 97 (2H,

25 m), 10. 38-11.00 (1H, m)ESI-MS (m/e):480 [M+H]

実施例319

1 - (2 - (2 - (5 - 7) + 7) + 7) - (2 - (4 - 4) + 7) - (4 - 4)

<u>スルホニルーフェノキシ)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリ</u> ジンー1-イル)-エタノン

5-フルオローピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例318と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 50 (7H, m), 2. 85-3. 20 (3H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 00-5. 50 (1H, m), 6. 80-8. 10 (7H, m), 8. 20-8. 60 (2H, m), 10. 50-11. 20 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

実施例320

1-アミノーシクロプロパンカルボン酸を用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 0. 80-1. 10 (4H, m), 1. 88-2. 20 17 (3H, m), 2. 32-2. 40 (1H, m), 3. 12 (3H, s), 4. 06 (2H, brs), 5. 21 (1H, brs), 7. 18-7. 54 (5H, m), 7. 91-7. 99 (3H, m), 8. 27 (1H, d, J= 8. 0Hz), 8. 73 (1H, d, J=4. 3Hz) ESI-MS (m/e): 518 [M+H]

25

15

実施例321

実施例309(工程1)で得られた1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーB、及びピラジン-2-カルボキサアルデヒドを用いて、実施121(工程9)乃至(工程12)および実施例314と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 67-2. 47 (7H, m), 3. 60-3. 92 (2H, m), 5. 11-5. 35 (1H, m), 7. 00-7. 77 (4H, m), 8. 47-8. 73 (3H, m), 9. 52-9. 68 (1H, m), 10. 88-11. 94 (1H, m)

ESI-MS (m/e):426 [M+H]

実施例322

10

1- (2-(2-(5-))-2)-2-(1)-2-(1)-6-(4-)15 ルホニルーフェノキシ)-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-20リジン-1-イル)-12ノン

5 ーシアノーピリジンー 2 ーカルボン酸を用いて、実施例 3 0 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

- 20 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 05-2. 40 (7H, m), 2. 80-3. 20 (3H, m), 3. 60-4. 00 (2H, m), 5. 05-5. 45 (1H, m), 6. 90-7. 80 (4H, m), 7. 80-8. 00 (2H, m), 8. 05-8. 20 (1H, m), 8. 40-8. 60 (1H, m), 8. 80-9. 00 (1H, m), 10. 40-10. 80 (1H, m)
- 25 ESI-MS (m/e): 502 [M+H]

実施例323

ンー1ーイル) ーエタノン

4-クロローピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例307と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

- 5 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 67-2. 40 (7H, m), 3. 00-3. 13 (3H, m), 3. 54-3. 91 (2H, m), 5. 10-5. 44 (1H, m), 6. 79-7. 52 (5H, m), 7. 64-7. 97 (2H, m), 8. 36-8. 57 (2H, m), 10. 75-11. 24 (1H, m)
- 10 ESI-MS (m/e): 511 [M+H]

実施例324

15

1-(2-(2-(5-x)+2-2)-2-4)-6-(4-x92)スルホニルーフェノキシ)-3H-ベンズイミダゾール-5-4ル)-2Dジン-1-4ル)-x9

5-エトキシーピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例307と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 00-3. 40 (10H, m), 3. 60-20 4. 00 (3H, m), 4. 20-5. 20 (4H, m), 5. 80-6. 4 0 (1H, m), 7. 20-9. 20 (9H, m), 11. 50-12. 00 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 521 [M+H]

25 実施例325

トランス-1-(4-アセトキシ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

(工程1)

1-(2-7)ルオロー4ーニトローフェニル)-3-7テンー1-3ールの 合成

US6239152に記載されている方法に従って合成した4-二トロー2-フルオローベンズアルデヒド2.00gのクロロホルム12m1溶液に、5 四塩化チタン0.65m1を加え、反応液を室温にて10分間撹拌した後、アリルートリメチルーシラン2.4m1を加え、反応液を室温にて20分間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製し、表10 題化合物を橙色固体として得た。

(工程2)

N-(1-(2-7) + 1) - 1 N-(1-(2-7) + 1) N-(1-7) + 1 N-(1-7) +

1-(2-フルオロ-4-ニトローフェニル)-3-プテン-1-オール4 80mgのクロロホルム10ml溶液に、メタンスルホニルクロリド0.29 15 m1及びトリエチルアミン0.63m1を加えた後、反応液を室温にて15分 間撹拌した。反応液を水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒 を減圧留去し、粗生成物を淡黄色油状物質として得た。粗生成物のジメチルホ ルムアミド10ml溶液に、アジ化ナトリウム310mgを加え、反応液を4 5度にて30分間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、 20 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を褐色油状物質 として得た。得られた粗生成物のテトラヒドロフラン10ml溶液に、トリ フェニルホスフィン1. 0g及び水2m1を加え、反応液を加熱還流下12時 間撹拌した。反応液に1規定塩酸を加え、有機層を除去した後、1規定水酸化 ナトリウム水溶液を用いて、水層を塩基性にした。クロロホルムにて抽出し、 25 無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、粗生成物380mgを 褐色油状物質として得た。粗生成物380mgのクロロホルム10m1溶液に、 トリエチルアミン0.50m1、無水酢酸0.25m1及び4-ジメチルアミ ノピリジン20mgを加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。溶媒を減圧

留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/1)にて精製し、表題化合物を褐色油状物質として得た。

(工程3)

10

15

25

5 1ーアセチルー2ー(2ーフルオロー4ーニトローフェニル)ー4ーヒドロ キシーピロリジンの合成

N-(1-(2-フルオロ-4-ニトローフェニル)-3-プテニル)-アセトアミド200mgのテトラヒドロフラン4ml溶液に、水1ml及びヨウ素600mgを加えた後、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液をクロロホルムで希釈し、飽和重曹水、飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。粗生成物のクロロホルム5ml溶液に、トリエチルアミン0.25ml、無水酢酸0.13ml及び4-ジメチルアミノピリジン10mgを加え、反応液を室温にて15分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のメタノール5ml溶液に、炭酸カリウム20mgを加え、反応液を室温にて15分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、浸られた残渣のメタノール5ml溶液に、炭酸カリウム20mgを加え、反応液を室温にて15分間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=30/1)にて精製し、表題化合物を無色固体のジアステレオマー混合物として得た。

(工程4)

20 1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニール)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジンの合成

1-アセチルー2-(2-フルオロー4-ニトローフェニル)-4-ヒドロキシーピロリジン140mgのピリジン2m1溶液に、無水酢酸0.06m1を加え、反応液を50度にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)にて精製し、生成物150mgを得た。生成物57mgのメタノール3m1溶液に、展開ラネーニッケル触媒約50mgを加え、反応液を水素雰囲気下、30分間撹拌した後、触媒を濾去し、溶媒を減圧留去した。残渣のピリジン2m1溶液に、ピリジン-2-カルボン酸30mg及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-

エチルカルボジイミド・一塩酸塩50mgを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

5 (工程5)

トランス-1-アセチル-2-(5-ニトロ-2-フルオロ-4-(ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジン及びシス-1-アセチル-2-(5-ニトロ-2-フルオロ-4-(ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジ

10 ンの合成

1-アセチルー2-(2-フルオロー4-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジン36mgのトリフルオロ酢酸0.5ml溶液に、発煙硝酸0.1mlを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物のジアステレオマー混合物30mgを白色固体として得た。さらに、得られたジアステレオマー混合物を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物の単一のジアステレオマー20 を、それぞれ黄色固体として得た。(Rf値:トランス体>シス体)

(工程6)

トランス-1-(4-アセトキシ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの製造

25 トランス-1-アセチル-2-(5-ニトロ-2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジン21mgのジメチルホルムアミド 0.5m1溶液に、4-メタンスルホニル-フェノール10mg、及び炭酸セシウム20mgを加え、反応液を90度にて1時間撹拌した。塩化スズ(II)ニ水和物100mgを加え、反応液を

90度にて5時間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 50-1. 90 (3H, m), 2. 10-2. 5 53 (2H, m), 2. 98 (3H, s), 3. 60-3. 90 (2H, m), 5. 13-5. 26 (2H, m), 7. 03-7. 65 (5H, m), 7. 7 8-7. 87 (3H, m), 8. 10-8. 18 (1H, m), 8. 59 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 535 [M+H]

10

実施例326

トランス-1-(4-ヒドロキシ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン<math>-1-イル) -エタノン

- 実施例325で得られたトランス-1-(4-アセトキシ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン40mgのメタノール2m1溶液に、25%ナトリウムメトキシド0.015m1を加え、反応液を室温にて10分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣を逆相中圧20液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することで、表題化合物を白色固体として得た。
- ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 48-2. 80 (5H, m), 2. 99-3. 10 (3H, m), 3. 48-4. 10 (2H, m), 4. 40-4. 60 (1H, m), 5. 25-5. 50 (1H, m), 7. 00-7. 50 (5H, m), 7. 75-8. 00 (3H, m), 8. 24-8. 48 (1H, m), 8. 48-8. 70 (1H, m), 10. 70-11. 20 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例327

実施例326で得られたトランス-1-(4-ヒドロキシ-2-(6-

(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) ーピロリジン-1-イル) ーエタノン10mg
 のクロロホルム1ml溶液に、ピス(2-メトキシエチル) アミノサルファートリフロライド0.02mlを加え、反応液を室温にて10分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel TM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1) にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

15 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 92 (3Hx1/2, s), 2. 22 (3H x1/2, s), 2. 22-2. 80 (2H, m), 3. 13 (3Hx1/2, s), 3. 15 (3Hx1/2, s), 3. 80-4. 40 (2H, m), 5. 20-5. 50 (2H, m), 7. 20-7. 80 (5H, m), 7. 90-8. 10 (3H, m), 8. 28 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 74

20 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例328

<u>シス-1-(4-アセトキシ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノ</u> 35 <u>キシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-</u> ピロリジン-1-イル)-エタノン

実施例325 (工程5) で得られたシスー1-アセチルー2- (5-ニトロー2-フルオロー4- ((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジンを用いて、実施例325 (工程6) と同様

の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 40-1. 90 (3H, m), 2. 20-2. 55 (2H, m), 3. 00 (3H, s), 3. 62-3. 90 (2H, m), 5. 12-5. 28 (2H, m), 6. 98-7. 75 (5H, m), 7. 78-7. 88 (3H, m), 8. 11-8. 19 (1H, m), 8. 60 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 535 [M+H]

10 実施例329

 $\frac{\dot{y}}{2}$ $\frac{$

実施例328で得られたシス-1-(4-アセトキシ-2-(6-(4-メ 15 タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミ ダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンを用いて、実施例 326と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせるこ とにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 80-2. 00 (3H, m), 2. 04-2. 20 75 (2H, m), 3. 12-3. 16 (3H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 4. 45-4. 55 (1H, m), 5. 25-5. 43 (1H, m), 7. 18-7. 42 (3H, m), 7. 50-7. 59 (1H, m), 7. 62-7. 77 (1H, m), 7. 90-8. 08 (3H, m), 8. 24-8. 32 (1H, m), 8. 75-8. 81 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例330

340

トランス-1-(4-フルオロ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノ キシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

シス-1-(4-ヒドロキシ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノ 5 キシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンを用いて、実施例327と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 70-2. 73 (5H, m), 3. 11-3. 10 37 (3H, m), 3. 62-4. 51 (2H, m), 5. 24-5. 45 (2H, m), 7. 13-7. 76 (5H, m), 7. 94-8. 00 (3H, m), 8. 28-8. 33 (1H, m), 8. 73-8. 79 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

15 実施例331

1-(4-オキソー2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

塩化オキザリル 0. 003 m 1 のクロロホルム 1 m 1 溶液に、-50度にて ジメチルスルホキシド 0. 003 m 1 を加え、反応液を同温度にて 5 分間撹拌した。反応液に、実施例 326で得られたトランス-1-(4-ヒドロキシー2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3 Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジン-1ーイル)ーエタノン6. 7 m g のクロロホルム 1 m 1 溶液を加えた後、反応液を -50度にて 15 分間撹拌した。トリエチルアミン 0. 02 m 1を加え、反応液を室温にて 5 分間撹拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧 留去し、残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-C、C(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0. 1%トリフルオロ酢酸]

にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重 曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することで、 表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 03 (3H, s), 2. 68 (2H, s),

5 3. 16 (3H, s), 4. 09-4. 22 (2H, m), 5. 70-5. 7

7 (1H, m), 7. 05-7. 80 (5H, m), 7. 94-8. 01 (3H, m), 8. 24-8. 32 (1H, m), 8. 72-8. 77 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

10

実施例332

1-(4,4-ジフルオロ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

15 (工程1)

1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-ニトロ-フェニル)-4, 4-ジ フルオロ-ピロリジンの合成

塩化オキザリル0.035mlのクロロホルム3ml溶液に、-50度にてジメチルスルホキシド0.035mlを加え、反応液を同温度にて5分間撹拌 0た。反応液に、実施例325(工程3)で得られた1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-ニトロ-フェニル)-4-ヒドロキシーピロリジン40mgのクロロホルム2ml溶液を加えた後、反応液を-50度にて10分間撹拌した。トリエチルアミン0.10mlを加え、反応液を室温にて5分間撹拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のクロロホルム1ml溶液に、ピス(2-メトキシエチル)アミノサルファートリフロライド0.06mlを加え、反応液を70度にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:へキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程2)

1-(4,4-ジフルオロ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ペンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの製造

5 (工程1)で得られた1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-ニトローフェニル)-4,4-ジフルオローピロリジンを用いて、実施例325(工程4)~(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 03 (3Hx1/2, s), 2. 05 (3H 10 x1/2, s), 2. 50-2. 63 (1H, m), 2. 85-3. 15 (1 H, m), 3. 14 (3Hx1/2, s), 3. 15 (3Hx1/2, s), 3. 95-4. 25 (2H, m), 5. 44-5. 58 (1H, m), 7. 2 2-7. 29 (2H, m), 7. 26-7. 42 (1H, m), 7. 48-7. 54 (1H, m), 7. 61-7. 68 (1H, m), 7. 94-8. 04 15 (3H, m), 8. 26-8. 32 (1H, m), 8. 72-8. 77 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 513 [M+H]

実施例333

20シス-1-(4-フルオロ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)ーエタノン エナンチオマーA、及びエナンチオマーB 実施例327で得られたラセミ体のシス-1-(4-フルオロ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノン45mgを、光学分割用カラム(CHIRALPAK AD-H 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/2-プロパノール 30/70、流速:10ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時

間:18min)、エナンチオマーB(保持時間:22min)をそれぞれ白色固体として得た。

エナンチオマーA

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

5 エナンチオマーB

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例334

6-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-5-(4-メタンスル10 ホニルーフェノキシ) -1 Hーベンズイミダゾールー2ーイル) ーニコチン酸 メチルエステル

ピリジン-2,5-ジカルボン酸-5-メチルエステルを用いて、実施例307と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

- ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 20-2. 40 (7H, m), 2. 80-3. 20 (3H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 3. 99 (3H, s), 5. 05-5. 45 (1H, m), 6. 80-7. 80 (4H, m), 7. 8 0-8. 05 (2H, m), 8. 35-8. 60 (2H, m), 9. 10-9. 30 (1H, m), 10. 60-11. 30 (1H, m)
- 20 ESI-MS (m/e): 535 [M+H]

実施例335

6-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -1 H -ベンズイミダゾール-2 -イル) -ニコチン酸

実施例334で得られた6-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール-2-イル)-ニコチン酸 メチルエステルを用いて、実施例121(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ : 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 21 (3H, s), 3. 60-4. 00 (2H, m), 5. 00-5. 20 (1H, m), 6. 90-7. 60 (4H, m), 7. 80-8. 00 (2H, m), 8. 30-8. 60 (2H, m), 9. 20 (1H, s)

5 ESI-MS (m/e): 521 [M+H]

実施例336

10 <u>ジメチルアミド</u>

(工程1)

2-(6-(4-)4-)2-(2-)1-(4-)3-

実施例163で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6ーピロリジン-2-イルー1HーベンズイミダゾールエナンチオマーB37mgのテトラヒドロフラン1ml溶液に、トリエチルアミン0.060ml及び塩化-4-ニトロベンゾイル21mgを順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用 70 万万分ラフィー(KieselgelTM60F₂₅₄、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

(工程2)

2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イ 25 ル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボン酸ジメチルアミドの製造

5

ラン1m1溶液に、ジメチルアミン(2.0M テトラヒドロフラン溶液)1 m1を加え、反応液を封管中、100度にて一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧 留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-3 60-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸)にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 80-1. 92 (2H, m), 1. 94-2. 07 (1H, m), 2. 33-2. 42 (1H, m), 2. 80 and 2. 85 (total 6H, each brs), 3. 12 (3H, s), 3. 52-3. 58 (1H, m), 3. 62-3. 78 (1H, m), 5. 19-5. 26 (1H, m), 7. 16-7. 80 (5H, m), 7. 91-7. 9 9 (3H, m), 8. 27 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 73 (1H, brs)

15 ESI-MS (m/e): 506 [M+H]

実施例337

20

6-ヒドロキシーピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例307と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 75-2. 47 (7H, m), 2. 97-3. 25 26 (4H, m), 3. 44-3. 96 (2H, m), 5. 20-5. 40 (1H, m), 6. 60-8. 05 (10H, m) ESI-MS (m/e): 493 [M+H] 1-(2-(6-(4-7) + 10-7) + 10-7 + 10-

(工程1)

5 2-(4-アミノ-2-フルオローフェニル)-ピロール-1-カルボン酸 tープチルエステルの合成

4-プロモー3-フルオローフェニルアミン1 gのジメトキシエタン1 0 m 1 溶液に、1- (t-プトキシカルボニル) ピロールー2-ボロン酸1. 6 g、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム2 0 0 m g、飽和炭酸ナトリウム水溶液5 m 1 及び水5 m 1 を順次加え、反応液を窒素雰囲気下、7 0 度にて

ム水裕被5m1及び水5m1を順次加え、反応液を窒素雰囲気下、70度にて3時間撹拌した。冷却後、反応液をセライト濾過し、濾液を酢酸エチルにて希釈、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=2/1)により精製し、表題化合物を淡褐色固体として得た。

(工程2)

10

15

2-(4-アミノ-2-フルオロ-フェニル) - ピロリジン-1-カルボン酸 t-プチルエステルの合成

2-(4-アミノー2-フルオローフェニル) ーピロールー1ーカルボン酸 tープチルエステル2.2gの2-プロパノール50m1溶液に、水5m1、5%白金-炭素触媒660mgを加え、50kgf/cm2の水素圧雰囲気下、50度にて1日間撹拌した。触媒をセライトにて濾去後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し表題化合物を褐色油状物質として得た。

25 (工程3)

ピリジン-2-カルポン酸-(4-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-3-フルオロ-フェニル)-アミドの合成

2-(4-アミノー2-フルオローフェニル) - ピロリジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル181mgのピリジン2m1溶液に、ピリジン-2-

5

カルボン酸90mg、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩190mgを順次加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣300mgに4N塩酸-ジオキサン溶液2m1を加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて塩基性とした後、有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のピリジン1m1溶液に、無水酢酸0.020m1を加え、反応液を室温にて20分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、

10 飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/1)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程4)

15 ピリジン-2-カルボン酸-(4-(1-アセチルーピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトローフェニル) -アミドの合成 ピリジン-2-カルボン酸-(4-(1-アセチルーピロリジン-2-イル) -3-フルオローフェニル) -アミドのトリフルオロ酢酸 3 m 1 溶液に、硝酸カリウムを94mg加え、反応液を室温にて2日間撹拌した。反応液を減20 圧留去した後、クロロホルムで希釈し、飽和重曹水で塩基性とした後、クロロホルムにて抽出した。有機層を合わせて、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/1)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

25 (工程5)

1-(2-(6-(4-7) + 10-7) + 10-7 + 10

ピリジン-2-カルボン酸-(4-(1-アセチル-ピロリジン-2-イ

- ル)-5-7ルオロ-2-2トロ-7エニル)-7ミド50mgのN, N-9メチルホルムアミド1m1溶液に、4-7ルオロ-ベンゼンチオール20mg、炭酸カリウム30mgを順次加え、反応液を100度にて2時間撹拌した。反応液に塩化スズ(II)二水和物30mgを加え、反応液をさらに100度にて3時間撹拌した。冷却後、反応液を飽和重曹水にて希釈し、クロロホルムにて抽出、有機層を無水硫酸マグネシウムにて乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー($Kieselgel^{TM}60F_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。
- 10 ¹HNMR (CDC1₃) δ:1.60-2.50 (7H, m), 3.60-4. 00 (2H, m), 5.20-5.80 (1H, m), 6.90-7.10 (2H, m), 7.15-7.80 (5H, m), 7.80-8.00 (1H, m), 8.30-8.45 (1H, m), 8.55-8.70 (1H, m), 10.60-11.20 (1H, m)
- 15 ESI-MS (m/e): 433 [M+H]

実施例339

1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェニルスルファニル)-2-ピ リジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-

20 <u>1-イル)-エタノン</u>

4-メタンスルホニルーベンゼンチオールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ:1. 40-2. 45 (7H, m), 2. 80-3. 25 20 (3H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 65 (1H, m), 7. 10-8. 25 (8H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 80 (1H, m), 10. 60-11. 40 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例340

N-(5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリジン-2-イ

5 ル)ーアセトアミド

(工程1)

実施例121(工程10)で得られた1-(2-(6-ヒドロキシ-2-ピ 10 リジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン5 5. 0 mgのピリジン1 m l 溶液に、5 - プロモー2 - ニトローピリジン53. 5mg、炭酸セシウム84.2mg、酸化銅(II)25mgを加え、反応液 を封管中120度にて一終夜撹拌した。冷却後、反応液に飽和塩化アンモニウ 15 ム水溶液、飽和食塩水を順次加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のエタノール2m1溶液に、 ヒドラジン一水和物0.016m1、展開ラネーニッケル触媒20mgを加え、 反応液を室温にて30分間撹拌した。触媒をセライトにより濾去し、溶媒を減 圧留去した。得られた残渣を、分取用薄層クロマトグラフィー (Kiesel 20 gelTM60F₂₅₄、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノー ル=9/1)にて精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程2)

N-(5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジ 25 2-(1-2-1)

1-(2-(6-(6-アミノーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ペンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン13.7mgのピリジン1ml溶液に、無水酢酸0.005m

1を加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。反応液を減圧留去し、得られた 残渣をトリフルオロ酢酸1m1に溶解し、反応液を室温にて3時間撹拌した。 反応液を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(OD S-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.

5 1%トリフルオロ酢酸)およびシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶 媒:クロロホルム/メタノール=9/1)により精製し、表題化合物を油状物 質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 64-2. 44 (10H, m), 3. 57-3. 91 (2H, m), 5. 26-5. 62 (1H, m), 6. 76-8. 7 4 (10H, m), 10. 59-11. 31 (1H, m) ESI-MS (m/e): 457 [M+H]

実施例341

10

 $\frac{1 - (2 - (6 - (6 - アセチルーピリジン - 3 - イルオキシ) - 2 - ピリジ}{2 - 2 - 1 - 1 - 1 - 1}$ 15 $\frac{2 - 2 - 1 - 3 - 1 - 1}{2 - 1 - 1}$ $\frac{2 - (2 - (6 - (6 - アセチルーピリジン - 3 - 1 - 1)) - 2 - 2 - 2 - 2 - 2}{2 - 1 - 1 - 1}$ $\frac{2 - (2 - (6 - (6 -) - (6 -) - 2 - 2 - 2)) - 2 - 2 - 2 - 2}{2 - 1 - 1 - 1}$

1-(5-プロモーピリジン-2-イル)-エタノンを用いて、実施例12 2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

20 ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 66-2. 42 (7H, m), 2. 59-2. 74 (3H, m), 3. 51-3. 90 (2H, m), 5. 12-5. 45 (1H, m), 6. 85-8. 10 (6H, m), 8. 30-8. 70 (3H, m), 10. 86-11. 24 (1H, m) ESI-MS (m/e): 442 [M+H]

25

実施例342

2-(5-プロモーピリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-6-ピロリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール エナンチオマーA、及びエナンチオマーB

実施例 306 で得られたラセミ体の2-(5-プロモーピリジン-2-イル) - 5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) <math>-6-ピロリジン-2-イルー1 H -ベンズイミダゾール 100 mg を光学分割用カラム(CHIRAL PAK AD 2 c m ϕ × 2 5 c m L (ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/イソプロパノール/ジエチルアミン 20/80/0. 1、流速:10 m 1 / m i n) にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:24 m i n)、エナンチオマーB(保持時間:27 m i n)を、それぞれ油状物質として得た。

10 実施例343

実施例342で得られた2-(5-ブロモーピリジン-2-イル)-5-15 (4-メタンスルホニル-フェノキシ)-6-ピロリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール エナンチオマーA43mgのピリジン1m1溶液に、無 水酢酸 0.020 m 1 を加え、反応液を室温で 10 分間撹拌した。反応液に飽 和重曹水を加え、クロロホルムで抽出後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾 燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (KieselgelTM60F₂₅₄、Art5744(メルク社製)、クロロホ 20 ルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。 ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 40 (7H, m), 2. 80-3. 20 (3H, m), 3.50-3.95 (2H, m), 5.05-5.45(1H, m), 6. 90-7. 80 (5H, m), 7. 80-8. 00 (2H, m)m), 8. 10-8. 30 (1H, m), 8. 60-8. 80 (1H, m) 25 ESI-MS (m/e) : 555, 557 [M+H]

実施例344

1-(2-(2-(5-プロモーピリジン-2-イル)-6-(4-メタンス

<u>ルホニルーフェノキシ) - 3 H - ペンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジ</u> <u>ン - 1 - イル) - エタノン エナンチオマーB</u>

実施例342で得られた2-(5-ブロモーピリジン-2-イル)-5- (4-メタンスルホニルーフェノキシ)-6-ピロリジン-2-イル-1H- ペンズイミダゾール エナンチオマーBを用いて、実施例343と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

実施例345

15

10 $\frac{1-(2-(6-(4-x9)2x)+2)-2-(5-12-x9)}{1-(2-(6-(4-x9)2x)+2)-2-(5-12-x9)}$ $\frac{1-(2-(6-(4-x9)2x)+2)-2-(5-12-x9)}{1-(2-(6-(4-x9)2x)+2)-2-(5-12-x9)}$ $\frac{1-(2-(6-(4-x9)2x)+2)-2-(5-12-x9)}{1-(2-(6-(4-x9)2x)+2)-2-(5-12-x9)}$

5-ビニルーピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例307と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 20-2. 40 (7H, m), 2. 90-3. 15 (3H, m), 3. 50-3. 90 (2H, m), 5. 00-5. 45 (1H, m), 5. 48 (1H, dd, J=5. 6, 11. 2Hz), 5. 9 4 (1H, dd, J=5. 6, 17. 6Hz), 6. 70-6. 85 (1H,

20 m), 7. 00-7. 25 (2H, m), 7. 25-7. 80 (2H, m),
7. 80-8. 00 (3H, m), 8. 30-8. 40 (1H, m), 8. 5
5-8. 70 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m)
ESI-MS (m/e):503 [M+H]

25 実施例346

実施例341で得られた1-(2-(6-(6-アセチルーピリジン-3-

イルオキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノン 1 5 . 0 mgのテトラヒドロフラン 1 . 5 m 1 溶液に、 - 7 8 度にてメチルリチウム(1 . 0 M ジエチルエーテル溶液) 0 . 1 m 1 を加え、反応液を - 7 8 度にて 3 0 分間撹拌した。反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、クロロホルムにて抽出、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール = 7 . 5 / 1)により精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 46-1. 63 (6H, m), 1. 63-10 2. 47 (7H, m), 2. 87-2. 99 and 3. 34-3. 91 (total 3H, each m), 5. 18-5. 51 (1H, m), 6. 72-7. 91 (6H, m), 8. 17-8. 68 (3H, m), 10. 5 4-10. 94 (1H, br)

ESI-MS (m/e) : 458 [M+H]

15

実施例347

(5-(6-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2- イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリジン-2-イル)-カルバミン酸 エチルエステル

実施例340(工程1)で得られた1-(2-(6-(6-アミノーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)-エタノン14.4mgのピリジン1m1溶液に、クロロギ酸エチル0.003m1を加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液を減圧留去し、得られた残渣をトリフルオロ酢酸1m1に溶解し、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸)およびシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=9/1)により精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 14-1. 51 (3H, m), 1. 52-2. 46 (7H, m), 2. 78-2. 93 and 3. 51-3. 88 (to tal 3H, each m), 4. 16-4. 26 (2H, m), 5. 2 7-5. 63 (1H, m), 6. 80-8. 69 (10H, m)

5 ESI-MS (m/e): 487 [M+H]

実施例348

1-(2-(6-(6-(5-メチル-[1, 2, 4] オキサジアゾール-3-イル)-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-

10 ベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジン-1ーイル)ーエタノン 5ープロモー2ーシアノーピリジンを用いて、実施例153と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 49-2. 42 (7H, m), 2. 54-2. 15 71 (3H, m), 3. 50-3. 88 (2H, m), 5. 04-5. 48 (1H, m), 7. 00-8. 67 (10H, m) ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

実施例349

シアノ酢酸を用いて、実施例296と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

25 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 80-2. 05 (4H, m), 3. 05-3. 25 (4H, m), 3. 47-3. 93 (3H, m), 5. 19-5. 41 (1H, m), 7. 00-7. 59 (5H, m), 7. 82-7. 99 (3H, m), 8. 35-8. 41 (1H, m), 8. 62-8. 68 (1H, m) ESI-MS (m/e): 502 [M+H]

実施例350

<u>シクロプロピルー(2 – (6 – (4 – メタンスルホニルーフェノキシ) – 2 –</u> ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) – ピロリジン-

5 <u>1-イル) -メタノン</u>

シクロプロパンカルボン酸を用いて、実施例296と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固 体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 0. 92-1. 08 (4H, m), 1. 60-1. 10 66 (2H, m), 1. 85-1. 99 (2H, m), 2. 20-2. 38 (1H, m), 3. 05-3. 08 (3H, m), 3. 63-4. 00 (2H, m), 5. 33-5. 41 (1H, m), 7. 12-7. 44 (5H, m), 7. 86-7. 92 (3H, m), 8. 40-8. 44 (1H, m), 8. 6 0-8. 68 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 503 [M+H]

実施例351

20

3, 3, 3- トリフルオロ-1-(2-(6-(4- メタンスルホニルーフェ / キシ) -2- ピリジン-2- イル-3 H- ベンズイミダゾール-5- イル) - ピロリジン-1- イル) - プロパン-1- オン

3,3,3ートリフルオロープロピオン酸を用いて、実施例296と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 85-2. 40 (4H, m), 2. 90-3. 25 27 (5H, m), 3. 65-3. 90 (2H, m), 5. 15-5. 43 (1H, m), 6. 97-7. 63 (5H, m), 7. 84-7. 96 (3H, m), 8. 38-8. 43 (1H, m), 8. 60-8. 68 (1H, m) ESI-MS (m/e): 545 [M+H]

実施例352

5 テトラヒドロフラン-2-カルポン酸を用いて、実施例296と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 85-2. 33 (7H, m), 3. 05-3. 10 (3H, m), 3. 63-4. 08 (5H, m), 4. 15-4. 62 (1H, m), 5. 33-5. 62 (1H, m), 7. 11-7. 55 (5H, m), 7. 84-7. 95 (3H, m), 8. 37-8. 42 (1H, m), 8. 60-8. 67 (1H, m) ESI-MS (m/e): 533 [M+H]

15 実施例 3 5 3

アセチルアミノ酢酸を用いて、実施例296と同様の方法、これに準じた方 20 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体とし て得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 90-2. 05 (8H, m), 3. 07-3. 09 (3H, m), 3. 47-4. 01 (3H, m), 5. 16-5. 40 (1H, m), 6. 52-6. 70 (1H, m), 7. 04-7. 20 (2H,

25 m), 7. 33-7. 57 (2H, m), 7. 84-7. 98 (3H, m), 8. 35-8. 38 (1H, m), 8. 61-8. 67 (1H, m) ESI-MS (m/e): 534 [M+H]

実施例354(ジアステレオマーA)、355(ジアステレオマーB)

1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イ ル)-エタノール ジアステレオマーA及びジアステレオマーB

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ニトロ-フェニルアミン、及び1-ピロリジン-2-イル-エタノールを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体のジアステレオマー混合物として得た。得られたジアステレオマー混合物を、さらに分取用薄層クロマトグラフィー($Kieselge1^{TM}60F_{254}$ 、Art5744(メルク

10 社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製することで、ジアステレオマーA、及びBをそれぞれ淡黄色固体として得た。

 $\frac{1-(1-(6-(4-)4))-2-2)-2}{2-(1)-3}$ $\frac{1-(1-(6-(4-)4))-2-2)-2}{2-(1)-3}$ $\frac{2-(1)-(1-(6-(4-)4))-2-2)-2}{2-(1)-(1-(6-(4-)4))-2-2)}$ $\frac{2-(1)-(1-(6-(4-)4))-2-2)-2}{2-(1)-(1-(6-(4-)4))-2-2)}$

- ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 09 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 6 6-1.78 (1H, m), 1. 80-1.99 (3H, m), 3. 06-3. 18 (1H, m), 3. 12 (3H, s), 3. 61-3.69 (1H, m), 3. 78-3.83 (1H, m), 3. 90-3.99 (1H, m), 6. 9 7-7.81 (5H, m), 7. 89-8.00 (3H, m), 8. 26 (1
- 20 H, d, J=8.2Hz), 8. 74 (1H, d, J=4.7Hz) ESI-MS (m/e): 479 [M+H]

25 <u>ル)-エタノール ジアステレオマーB</u>

¹HNMR (CD₃OD) δ : 0. 76 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 7 0-1. 82 (3H, m), 1. 92-2. 00 (1H, m), 3. 06-3. 13 (1H, m), 3. 10 (3H, s), 3. 61-3. 69 (1H, m), 3. 83-3. 90 (1H, m), 3. 95-4. 03 (1H, m), 7. 0 4 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 37-7. 44 (2H, m), 7. 4 6-7. 49 (1H, m), 7. 89 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 93-7. 99 (1H, m), 8. 27 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 74 (1H, d, J=4. 7Hz)

5 ESI-MS (m/e): 479 [M+H]

実施例356

10 <u>ミダゾ</u>ール

実施例 354で得られた1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノール ジアステレオマーA <math>21 mgのクロロホルム1 m 1 溶液に、-78 度にてジエチルアミノサルファートリフルオリド 0.007 m 1 を加え、反応液を-78 度にて1 時間撹拌した。反応液を室温まで昇温後、反応液に飽和重曹水を加えた後、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge1 TM 60 F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を炎黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 18 and 1. 24 (total 3H, each d, J=6. 3, 6. 7Hz), 1. 53-1. 78 (1H, m), 1. 83-2. 00 (3H, m), 3. 11 (3H, s), 3. 11-3. 2 0 (1H, m), 3. 52-3. 61 (1H, m), 3. 89-4. 01 (1 H, m), 4. 63-4. 87 (1H, m), 7. 04 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 21-7. 53 (3H, m), 7. 89 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 96-8. 02 (1H, m), 8. 27 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 74 (1H, d, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

実施例357

5 <u>ミダゾー</u>ル

実施例355で得られた1-(1-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノール ジアステレオマーBを用いて、実施例356と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 0. 99 and 1. 09 (total 3H, each d, J=6. 5, 6. 2Hz), 1. 59-1. 83 (3H, m), 1. 93-2. 03 (1H, m), 3. 00-3. 10 (1H, m), 3. 09 (3H, s), 3. 54-3. 67 (1H, m), 4. 10-4. 19 (1

15 H, m), 4. 37-4. 54 (1H, m), 7. 04 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 36-7. 48 (3H, m), 7. 86 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 94-7. 98 (1H, m), 8. 25 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 72 (1H, d, J=4. 7Hz)
ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

20

10

実施例358

1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾールー5-イル) -ピロリジン-2-イル) -エタノン

25 塩化メチレン3m1に、-78度にて塩化オキザリル0.080m1及びジメチルスルホキシド0.087m1を順次加え、反応液を-78度にて10分間撹拌後、-78度にて実施例354及び355で得られた1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノールのジア

ステレオマー混合物 $146 \,\mathrm{mg}$ の塩化メチレン $2 \,\mathrm{m}$ 1 溶液を加えた。反応液を-78 度にて 30 分間撹拌後、トリエチルアミン $0.42 \,\mathrm{m}$ 1 を加え、さらに反応液を-78 度にて 10 分間撹拌後、室温まで昇温した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM $60 \,\mathrm{F}_{254}$ 、Art 5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 78-2. 07 (3H, m), 1. 94 10 (3H, s), 2. 20-2. 29 (1H, m), 3. 06 (3H, s), 3. 37-3. 45 (1H, m), 3. 64-3. 77 (1H, m), 4. 27-4. 30 (1H, m), 6. 80-7. 44 (5H, m), 7. 80-7. 8 8 (3H, m), 8. 27-8. 40 (1H, m), 8. 61-8. 62 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 477 [M+H]

5

実施例359(エナンチオマーA)、360(エナンチオマーB)

 $\frac{1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-2-イ$

20 <u>ル) - エタノン エナンチオマーA、及びエナンチオマーB</u>

実施例358で得られたラセミ体の1-(1-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン27mgを光学分割用カラム(CHIRALPAK AD-H 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業25 社製)、移動相:エタノール、流速:10ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:20.8min)、エナンチオマーB(保持時間:46.9min)をそれぞれ淡黄色固体として得た。

1 - (1 - (6 - (4 - メタンスルホニル - フェノキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 2 - イル) - エタノン エナンチオマーA

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

5

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

10

実施例361

1-(1-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジ ン-2-イル)-エタノン

- 15 実施例196(工程3)で得られた5-フルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び1-メチル-1-(2-ピロリジニル)エタノールを用いて、実施例354、355及び358と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。
- 20 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 80-2. 10 (3H, m), 2. 08 (3 H, s), 2. 28-2. 39 (1H, m), 3. 24 (3H, s), 3. 4 0-3. 47 (1H, m), 3. 66-3. 73 (1H, m), 4. 46 (1 H, t, J=7. 4Hz), 7. 17 (1H, s), 7. 40 (1H, s), 7. 48 (1H, dd, J=2. 7, 8. 8Hz), 7. 54 (1H, dd,
- 25 J=4. 9, 7. 6 Hz), 8. 02 (1 H, dt, J=0. 8, 7. 8 Hz), 8. 07 (1 H, dd, J=0. 6, 8. 8 Hz), 8. 24 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 46 (1 H, dd, J=0. 6, 2. 7 Hz), 7. 78 (1 H, dt, J=0. 8, 4. 9 Hz)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例362 (エナンチオマーA)、363 (エナンチオマーB) $\frac{1-(1-(6-(6-Xタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジ$ 5 ン-2-イル) -エタノン エナンチオマーA、及びエナンチオマーB

実施例361で得られたラセミ体の1-(1-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン34mgを光学分割用カラム(CHIRALPAK AD-H 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:エタノール、流速:10m1/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:28.8min)、エナンチオマーB(保持時間:48.2min)をそれぞれ淡黄色固体として得た。

 $\frac{1 - (1 - (6 - (6 - メタンスルホニルーピリジン- 3 - イルオキシ) - (1 - (6 - (6 - メタンスルホニルーピリジン- 3 - イルオキシ) - (2 - ピリジン- 2 - イル - 3 H - ベンズイミダゾール- 5 - イル) - ピロリジン- 2 - イル) - エタノン エナンチオマーA ESI-MS <math>(m/e): 478[M+H]$

 $\frac{1 - (1 - (6 - (6 - メタンスルホニルーピリジン- 3 - イルオキシ) - 20}{2 - ピリジン- 2 - イル- 3 H - ベンズイミダゾール- 5 - イル) - ピロリジ - 2 - イル) - エナンチオマーB ESI-MS <math>(m/e): 478[M+H]$

実施例364

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニル-フェノ キシ)-2-ニトロ-フェニルアミン、及びL-プロリンアミド 塩酸塩を用 いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み 合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 91-2. 03 (3H, m), 2. 26-2. 50 (1H, m), 3. 02 and 3. 06 (total 3H, eac h s), 3. 18-3. 28 (1H, m), 3. 63-3. 91 (1H, m), 4. 19-4. 23 (1H, m), 6. 04-6. 13 (1H, m), 6. 86-7. 28 (4H, m), 7. 37-7. 41 (1H, m), 7. 48-7. 54 (1H, m), 7. 80-7. 92 (3H, m), 8. 34-8. 38 (1H, m), 8. 48-8. 63 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例365

15 ルボキサミド

実施例14で得られた5-フルオロー4-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及びD-プロリンアミドを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 91-2. 03 (3H, m), 2. 26-2. 50 (1H, m), 3. 02 and 3. 06 (total 3H, each s), 3. 18-3. 28 (1H, m), 3. 63-3. 91 (1H, m), 4. 19-4. 23 (1H, m), 6. 04-6. 13 (1H, m), 6. 86-7. 28 (4H, m), 7. 37-7. 41 (1H, m), 7. 4 8-7. 54 (1H, m), 7. 80-7. 92 (3H, m), 8. 34-8. 38 (1H, m), 8. 48-8. 63 (1H, m) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

6-((3R)-3-7)ルオローピロリジン-1-7ル)-5-(4-89) スルホニルーフェノキシ)-2-2ピリジン-2-7ルー1+2

実施例 14で得られた 5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニルーフェノ キシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び (R) -3-フルオロピロリジン を用いて、実施例 15 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 95-2. 40 (2H, m), 3. 10 (3 H, s), 3. 25-3. 73 (4H, m), 5. 14-5. 40 (1H,

- 10 m), 7. 06 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 07-7. 20 (1H, m), 7. 32-7. 40 (1H, m), 7. 42-7. 48 (1H, m), 7. 89 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 93-7. 99 (1H, m), 8. 23 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 71 (1H, d, J=5. 1Hz)
- 15 ESI-MS (m/e): 453 [M+H]

実施例367

1-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-3-カルボキサミ

20 <u>F</u>

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及びピロリジン-3-カルボキサミドを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

25 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 2. 03-2. 30 (2H, m), 2. 89-2. 99 (1H, m), 3. 06 (3H, s), 3. 24-3. 60 (4H, m), 5. 70-5. 86 (2H, m), 7. 00-7. 48 (5H, m), 7. 8 0-7. 90 (3H, m), 8. 34-8. 40 (1H, m), 8. 57-8. 64 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例368

10

25

(2 R) -1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジ
 5 ン-2-イル-3H-ペンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-2-カルボン酸 メトキシーメチルーアミド

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び(R)-N-メトキシ-N-メチルプロリンアミドを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 83-2. 05 (3H, m), 2. 25-2. 40 (1H, m), 3. 09 (3H, brs), 3. 13 (3H, s), 3. 40-3. 47 (1H, m), 3. 68-3. 78 (1H, m), 3. 84 (3H, brs), 4. 90-5. 09 (1H, m), 7. 06-7. 30

15 (4H, m), 7. 42-7. 50 (1H, m), 7. 87-8. 00 (3H, m), 8. 19-8. 28 (1H, m), 8. 70-8. 76 (1H, m)
ESI-MS (m/e): 522 [M+H]

実施例369

実施例221 (工程2)で得られた4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-5-フルオロ-2-ニトローフェニルアミン及び1-(R)-ピロリジン-2-イルーエタノールを用いて、実施例354、355及び実施例358と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7.4Hz), 1. 7 8-2. 03 (3H, m), 2. 03 (3H, s), 2. 22-2. 35 (1

わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

H, m), 3. 30-3. 43 (1H, m), 3. 39 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 64-3. 75 (1H, m), 4. 35-4. 42 (1H, m), 7. 03-7. 48 (4H, m), 7. 90-7. 99 (1H, m), 8. 03 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 17-8. 28 (1H, m), 8. 43-8. 46 (1H, m), 8. 70-8. 75 (1H, m) ESI-MS (m/e): 492 [M+H]

実施例370

15

(2 R) -1- (1- (6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオ 10 キシ) -2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-2-イル) -エタノン

実施例225 (工程2)で得られた4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-5-フルオロ-2-ニトローフェニルアミン及び1-(R)-ピロリジン-2-イルーエタノールを用いて、実施例205及び実施例358と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを順次組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7.4Hz), 1. 8 0-2. 03 (3H, m), 2. 04 (3H, s), 2. 24-2. 34 (1 H, m), 3. 30-3. 45 (1H, m), 3. 39 (2H, q, J=7.

20 4Hz), 3. 63-3. 74 (1H, m), 4. 37-4. 44 (1H, m), 7. 07 (1H, brs), 7. 22-7. 50 (2H, m), 8. 0 3-8. 05 (1H, m), 8. 42-8. 46 (1H, m), 8. 63-8. 66 (1H, m), 8. 73 (1H, d, J=1. 6Hz), 9. 37-9. 43 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例371

(2R)-1-(1-(6-(4-エタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン

実施例259(工程1)で得られた4-(4-エタンスルホニルーフェノキ5 シ)-5-フルオロー2-ニトローフェニルアミン及び1-(R)-ピロリジン-2-イルーエタノールを用いて、実施例369と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 8 10 1-2. 03 (3H, m), 2. 02 (3H, s), 2. 24-2. 33 (1 H, m), 3. 22 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 38-3. 46 (1 H, m), 3. 72-3. 79 (1H, m), 4. 40 (1H, t, J=7. 5Hz), 7. 10-7. 12 (3H, m), 7. 29 (1H, s), 7. 4 5-7. 48 (1H, m), 7. 87-7. 90 (2H, m), 7. 90-7. 15 98 (1H, m), 8. 24 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 72 (1H, d, J=4. 9Hz)

実施例372

25

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

実施例259(工程1)で得られた4-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-5-フルオロ-2-ニトローフェニルアミン及び1-(R)-ピロリジン-2-イルーエタノールを用いて、実施例369と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 8 2-2. 04 (3H, m), 2. 04 (3H, s), 2. 24-2. 34 (1 H, m), 3. 22 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 34-3. 50 (1 H, m), 3. 70-3. 79 (1H, m), 4. 38-4. 48 (1H, m), 7. 00-7. 38 (4H, m), 7. 89 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 66 (1H, brs), 8. 75 (1H, dd, J=1. 6, 2. 5Hz), 9. 38-9. 48 (1H, m) ESI-MS (m/e): 492 [M+H]

実施例373

5

15

実施例221 (工程2)で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び1-(R)-ピロリジン-2-イループロパノールを用いて、実施例369と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 2 5-1. 27 (3H, m), 1. 75-2. 00 (3H, m), 2. 23-2. 53 (3H, m), 3. 33-3. 44 (3H, m), 3. 71 (2H, q, 20 J=7. 3Hz), 4. 43 (1H, t, J=7. 6Hz) 7. 14 (1H, s), 7. 38 (1H, s), 7. 45-7. 50 (2H, m), 7. 93-

s), 7. 38 (1H, s), 7. 45-7. 50 (2H, m), 7. 93-8. 00 (1H, m), 8. 06 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 25 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 45 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 73 (1H, d, J=4. 9Hz)

25 ESI-MS (m/e): 506 [M+H]

実施例374

実施例221 (工程2)で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホ5 ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び (R)-1-メチル-1-(2-ピロリジニル)エタノールを用いて、実施例369と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 0. 85 and 0. 87 (total 6H, 10 each s), 1. 22 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 59-1. 8 4 (3H, m), 1. 93-2. 05 (1H, m), 3. 08-3. 17 (1H, m), 3. 31-3. 40 (2H, m), 3. 53-3. 61 (1H, m), 4. 00-4. 03 (1H, m), 7. 43-7. 64 (4H, m), 7. 91-7. 98 (1H, m), 8. 02 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 25 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 45 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 71-8. 73 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 508 [M+H]

実施例375

 $2 - \frac{2 - \frac{1}{2} - \frac{1$

シスー4-ヒドロキシーDープロリンアミドを用いて、実施例15と同様の 25 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 94-2. 00 (1H, m), 2. 50-2. 59 (1H, m), 3. 11 (3H, s), 3. 38-3. 44 (1H, m), 3. 73-3. 77 (1H, m), 4. 23-4. 28 (1H, m), 4. 3

6-4. 42 (1H, m), 7. 12 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 2 4 (1H, s), 7. 33 (1H, s), 7. 44-7. 47 (1H, m), 7. 89-7. 97 (3H, m), 8. 21-8. 24 (1H, m), 8. 7 0-8. 72 (1H, m)

5 ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

実施例376

10 ピロリジンー2ーカルボキサミド

実施例375で得られた *(2R, 4R)* - 4-ヒドロキシ-1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) - 2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) - ピロリジン-2-カルボキサミドを用いて、実施例356と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 01-2. 21 (1H, m), 2. 54-2. 67 (1H, m), 3. 13 (3H, s), 3. 48 (1H, dd, J=12. 8, 27. 2Hz), 4. 09 (1H, ddd, J=3. 6, 12. 8, 39. 7Hz), 4. 48 (1H, dd, J=6. 4, 1.0. 0Hz), 5. 20-20 5. 34 (1H, m), 7. 15 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 25 (1H, brs), 7. 41 (1H, brs), 7. 46-7. 49 (1H, m), 7. 92-7. 99 (3H, m), 8. 26 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 73 (1H, d, J=4. 7Hz)
ESI-MS (m/e): 496 [M+H]

25

15

実施例377

(2R, 4S) - 4 - ヒドロキシ-1 - (6 - (4 - メタンスルホニルーフェ <math>) / ナシ) -2 - ピリジン-2 - イル-3H-ベンズイミダゾール-5 - イル) - ピロリジン-2 - カルボキサミド

トランス-4-ヒドロキシ-D-プロリンアミドを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 2. 00-2. 07 (1H, m), 2. 33-2. 39 (1H, m), 3. 13 (3H, s), 3. 25 (1H, d, J=10. 8Hz), 4. 00 (1H, dd, J=4. 1, 10. 8Hz), 4. 44-4. 50 (2H, m), 7. 14 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 23 (1H, brs), 7. 37 (1H, brs), 7. 46-7. 49 (1H, m), 7. 92-7. 99 (3H, m), 8. 25 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 37 (1H, d, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

実施例378

1-((2R, 4R)-1-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-15 イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イ ル)-4-ヒドロキシーピロリジン-2-イル)-エタノン (工程1)

参考例5で得られた(2 R, 4 R) - 4 - ヒドロキシーピロリジン-2 - カルボン酸 メトキシーメチルアミドを用いて、実施例369と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程2)

20

25

1-((2R, 4R)-1-(6-(6-L9ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾールー5-イル)-4-ヒドロキシーピロリジン-2-イル)-エタノンの製造

5

10

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 7 9-1. 88 (1H, m), 2. 08 (3H, s), 2. 43-2. 54 (1 H, m), 3. 33 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 46-3. 63 (2 15 H, m), 4. 34-4. 43 (2H, m), 7. 10 (1H, brs), 7. 39 (1H, brs), 7. 43-7. 50 (2H, m), 7. 93-7. 9 7 (1H, m), 8. 04 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 23 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 46 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 71 (1H, d, J=4. 3Hz)

20 ESI-MS (m/e): 508 [M+H]

実施例379

 5

エタノンを用いて、実施例356と同様の方法、これに準じた方法又はこれら と常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 31 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 8 0-2. 05 (1H, m), 1. 96 and 2. 02 (total 3H, each s), 2. 26-2. 60 (1H, m), 3. 30-3. 43 (2 H, m), 3. 43-3. 66 (1H, m), 3. 70-4. 04 (1H, m), 4. 50-4. 64 (1H, m), 5. 12-5. 37 (1H, m), 6. 90-7. 56 (4H, m), 7. 80-7. 91 (1H, m), 7. 9 3-8. 02 (1H, m), 8. 30-8. 68 (3H, m)

10 ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

実施例380

1-((2R, 4S)-1-(6-(6-Lタンスルホニルーピリジン-3-L) - (1-(1) - (1) -

参考例5で得られた(2 R, 4 R) - 4 - ヒドロキシーピロリジン-2 - カルボン酸 メトキシーメチルアミドを用いて、実施例370及び実施例378 (工程2)及び実施例356と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

- 20 ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 9 8-2. 20 (1H, m), 2. 05 (3H, s), 2. 48-2. 61 (1 H, m), 3. 41 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 56 (1H, dd, J=11. 9, 24. 5Hz), 3. 99 (1H, ddd, J=3. 1, 11. 9, 39. 1Hz), 4. 65 (1H, dd, J=6. 6, 10. 3Hz),
- 25 5. 22-5. 36 (1H, m), 7. 13 (1H, brs), 7. 48-7. 50 (2H, m), 8. 05 (1H, dd, J=0. 6, 8. 8Hz), 8. 52 (1H, d, J=2. 8Hz), 8. 67 (1H, d, J=2. 5Hz), 8. 76 (1H, dd, J=1. 4, 2. 5Hz), 9. 43 (1H, d, J=1. 4Hz)

ESI-MS (m/e) : 511 [M+H]

実施例381

5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(4-メ

5 タンスルホニルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール

実施例14で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-フルオロフェノールを用いて、 実施例196(工程4)~(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

10 1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 10 (3H, s), 6. 98-7. 05 (1 H, m), 7. 07-7. 21 (5H, m), 7. 21-7. 66 (3H, m), 7. 88 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 98 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 28 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 74 (1H, s) ESI-MS (m/e): 476 [M+H]

15

実施例382

実施例381で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-4-20 (2-フルオローフェノキシ)ーペンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 11 (3H, s), 7. 00-7. 08 (1 H, m), 7. 08-7. 70 (5H, m), 7. 11 (2H, d, J=8.

25 8Hz), 7. 90 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 71 (1H, s), 8. 78 (1H, s), 9. 47 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

- 5-(2, 3-3)フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ペンズイミダ ゾール
- 2,3-ジフルオロフェノールを用いて、実施例196(工程4)~(工程 6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 79-6. 83 (1 H, m), 6. 98-7. 12 (2H, m), 7. 17-7. 80 (4H, m), 7. 98-8. 05 (2H, m), 8. 27-8. 35 (1H, m),

10 8.39 (1H, d, J=2. 7Hz), 8.64-8.79 (1H, m) ESI-MS (m/e):495 [M+H]

実施例384

5-(2, 4-ジフルオローフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-15 (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダ ゾール

- 2, 4-ジフルオロフェノールを用いて、実施例196(工程4)~(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。
- 20 1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 21 (3H, s), 6. 91-7. 41 (4 H, m), 7. 47-7. 75 (3H, m), 7. 98-8. 06 (2H, m), 8. 27-8. 33 (1H, m), 8. 40-8. 45 (1H, m), 8. 66-8. 76 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

25

実施例385

- 2, 5-ジフルオロフェノールを用いて、実施例196(工程4)~(工程
- 6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 85-6. 95 (2

- 5 H, m), 7. 24 (1H, td, J=9. 6, 5. 1Hz), 7. 53 (1
 - H, s), 7. 56 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 64 (1
 - H, dd, J=7.8, 4.7Hz), 7.81 (1H, s), 8.05 (1
 - H, d, J=8.6Hz), 8. 10 (1H, t, J=7.8Hz), 8. 3
 - 3 (1H, d, J=7.8Hz), 8.43 (1H, d, J=2.7Hz),
- 10 8.84 (1H, d, J=4.7Hz)
 - ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例386

- <u>5-(2, 6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-</u>
- 15 <u>(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ</u> ゾール
 - 2,6-ジフルオロフェノールを用いて、実施例196(工程4)~(工程
 - 6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。
- 20 1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 22 (3H, s), 7. 09-7. 17 (2 H, m), 7. 14 (2H, t, J=8. 2Hz), 7. 26-7. 32 (1
 - H, m), 7. 47-7. 52 (1H, m), 7. 55 (1H, dd, J=9.
 - 0, 2.3Hz), 7.98(1H, t, J=7.8Hz), 8.07(1H,
 - d, J=9.0Hz), 8. 27 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 51
- 25 (1H, d, J=2.3Hz), 8. 72-8.74 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

実施例387

5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例3.85で得られた4-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-5-5 (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例<math>2.05と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。 $1HNMR(CD_3OD)\delta:3.21(3H,s),6.75-6.92(2H,m),7.17-7.24(1H,m),7.35-7.85(2H,m),7.52(1H,dd,J=8.6,2.7Hz),8.04(1H,d,J=8.6Hz),8.41(1H,d,J=2.7Hz),8.73(1H,s),8.79(1H,s),9.50(1H,s) ESI-MS(m/e):496[M+H]$

15 実施例388

25

5-(3, 4-ジフルオローフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダ ゾール

3, 4-ジフルオロフェノールを用いて、実施例383、および実施例38 20 7と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることに より、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 18 (3H, s), 6. 65 (1H, br s), 6. 80 (1H, br s), 7. 17 (1H, q, J=9. 4Hz), 7. 46 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 49-7. 80 (2H, m), 8. 00 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 33 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 69 (1H, s), 8. 76 (1H, s), 9. 46 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 496 [M+H]

実施例389

5-(3, 5-ジフルオローフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダ ゾール

5 3,5-ジフルオロフェノールを用いて、実施例388と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡 黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 22 (3H, s), 6. 41-6. 49 (2 H, m), 6. 60-6. 69 (1H, m), 7. 50 (1H, dd, J=8.

10 6, 2. 7Hz), 7. 54-7. 82 (2H, m), 8. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 36 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 74 (1H, brs), 8. 80 (1H, brs), 9. 52 (1H, s) ESI-MS (m/e): 496 [M+H]

15 実施例390

 $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシピリジン-3-4ルオキシ) $-6-(6-\Im 4)$ ンスルホニル-ピリジン-3-4ルオキシ) $-2-(5-\Im 4)$ -ピラジン-2-4ル)-1H-ベンズイミダゾール

実施例215で得られた4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イ20 ルオキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及び5-メチルーピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例38と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1 HNMR (CD₃OD) δ: 2. 65 (3H, s), 3. 18 (3H, s),
25 7. 15 (1H, dd, J=8. 0, 4. 9Hz), 7. 32-7. 80 (2
H, m), 7. 40 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 45 (1H, dd,
J=8. 8, 2. 7Hz), 7. 46 (1H, t, J=72. 6Hz), 7.
93 (1H, dd, J=4. 9, 1. 4Hz), 8. 01 (1H, dd, J=8. 8, 0. 6Hz), 8. 35 (1H, dd, J=2. 7, 0. 6Hz),

8. 67 (1H, d, J=1.0Hz), 9. 32 (1H, d, J=1.3Hz)

ESI-MS (m/e) : 541 [M+H]

5 実施例391

(工程1)

ピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルー ピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニル)-アミドの合成 実施例221(工程1)で得られた3-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミン7.5gのジメチルホルムアミド75m1溶液に、ピラジン-2-カルボン酸3.8g、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール4.1g、及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩5.8gを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液に水を加え、析出した沈殿物を濾取することにより、粗生成物を8.0g得た。得られた粗生成物3.6gのトリフルオロ酢酸35m1溶液に、発煙硝酸0.44m1を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣に水を加え、析出した沈殿物を濾取することにより、表題化合物を得た。

(工程2)

5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾールの製造

(工程1)で得られたピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニル)-アミド26mgのN-メチルピロリジノン0.5ml溶液に、2,5-ジフルオローフェノール15mg、及び炭酸セシウム28mgを加え、反応液を90度にて15分間撹拌した後、反応液に塩化スズ(II)二水和物100

mgを加えた。反応液を90度にて1時間撹拌した後、酢酸エチル及び飽和重 曹水を加えた。沈殿物を遮去後、溶媒を減圧留去し、残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC (YMC社製) 移動相:水ーアセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸] にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を淡黄色固体として得た。1HNMR (CD₃OD) δ:1.23 (3H, t, J=7.2Hz), 3.24-3.44 (2H, m), 6.82-6.92 (2H, m), 7.04-7.18 (1H, m), 7.26-7.38 (3H, m), 7.48-7.56 (2H, m), 8.03 (1H, d, J=8.4Hz), 8.38 (1H, s), 8.74 (1H, s), 8.81 (1H, s), 9.51 (1H, s) ESI-MS (m/e):474 [M+H]

実施例392

5-(ナフタレン-1-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-エタンスルホニルーピリジンー3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール 実施例391で得られたピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニ ル) ーアミド、及びナフタレンー1ーオールを用いて、実施例391 (工程 2) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること 20 により、表題化合物を褐色固体として得た。 1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 17 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 2 9 (2H, q, J=7.4Hz), 6. 81 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 29-7. 40(3H, m), 7. 45-7. 49(1H, m), 7. 5 25 5 (1H, d, J=7.6Hz), 7.56 (1H, s), 7.72 (1H,d, J=8.6Hz, 7.75 (1H, s), 7.83 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 89 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 17 (1H, d, J=3.0Hz), 8. 70 (1H, dd, J=2.3, 1. 2Hz), 8. 7 7 (1H, d, J=2. 3Hz), 9. 48 (1H, d, J=1. 2Hz)

ESI-MS (m/e) : 524 [M+H]

実施例393

5-(ナフタレン-2-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-5 エタンスルホニルーピリジン-3ーイルオキシ)-1Hーベンズイミダゾール 実施例391で得られたピラジンー2-カルボン酸 (5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニ ル) -アミド、及びナフタレン-2-オールを用いて、実施例391(工程 2) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を褐色固体として得た。

381

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 11 (3H, t, J=7.6Hz), 3. 2 4 (2H, q, J=7.6Hz), 7.10 (1H, dd, J=8.8, 2.5Hz), 7. 16 (1H, brs), 7. 35-7. 46 (3H, m), 7. 50 (1H, d, J=3.1Hz), 7.52 (1H, d, J=2.5Hz),

7. 67 (1H, d, J=8.2Hz), 7. 81 (1H, s), 7. 83 15 (1H, s), 7. 95 (1H, d, J=6.3Hz), 8. 34 (1H, d, J=6.3Hz)J=2.3Hz), 8.73 (1H, d, J=2.7Hz), 8.80 (1H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 9. 52(1H, d, J=1. 6Hz) ESI-MS (m/e) : 524 [M+H]

20

10

実施例394

<u>5-(2-ジフルオロメチル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-</u> **(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ** ゾール

2-ジフルオロメチルーフェノールを用いて、実施例221(工程3)と同 25 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を無色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 21 (3H, t, J=8. 4Hz), 3. 3 7 (2H, q, J=8.4Hz), 6. 72 (1H, t, J=59.8Hz), 382 •

6. 85-6. 90 (1H, m), 7. 17 (1H, t, J=8. 6Hz),

7. 39-7. 46 (3H, m), 7. 51-7. 84 (3H, m), 7. 9

8-8.05 (2H, m), 8.31-8.39 (2H, m), 8.65-8.

85 (1H, m)

5 ESI-MS (m/e): 523 [M+H]

実施例395

 $\frac{5 - (2 - \pi) \sqrt{1 + 2} - 2 - 2 - 2 - 2 - 4 - 6 - 6}{(6 - \pi) \sqrt{1 + 2} - 2 - 2 - 4 - 4 - 2}$

10 ソール

実施例196で得られた5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体とし

15 て得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 3Hz), 3. 3 7 (2H, q, J=7. 3Hz), 6. 88 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 16 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 40-7. 46 (2H, m), 7. 51-7. 54 (1H, m), 7. 64 (1H, brs), 7. 70 (1

20 H, brs), 7. 87 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 98 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 01 (1H, t, J=8. 6Hz), 8. 30 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 33 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 76 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]

25

実施例396

 $5 - \langle x \rangle = 2 -$

実施例250(工程1)で得られた4-ベンジルオキシ-3-フルオロアニリン、ピコリン酸、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例250と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

- 5 1HNMR (CDC1₃) δ : 1. 26 (3H, t, J=7.6Hz), 3. 3 5 (2H, q, J=7.6Hz), 5. 07 (2H, s), 7. 10-7. 1 3 (2H, m), 7. 15 (1H, s), 7. 26-7. 27 (4H, m), 7. 34-7. 39 (1H, m), 7. 51 (1Hx1/2, s), 7. 64 (1Hx1/2, s), 7. 83-7. 86 (1H, m), 7. 95-7. 9
- 10 6 (1H, m), 8. 33-8. 35 (1H, m), 8. 45-8. 46 (1 H, m), 8. 60-8. 63 (1H, m), 10. 43-10. 46 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 487 [M+H]

15 実施例397

5-(2-x9)スルホニルー6-7ルオローフェノキシ)-2-2リジンー 2-イルー6-(6-x9)スルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール

(工程1)

20 5-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピ リジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの合成

実施例 396 で得られた 5-ペンジルオキシ-2-ピリジン-2-イルー <math>6-(6- エタンスルホニルーピリジン-3- イルオキシ)-1 H-ペンズイミダゾールを用いて、実施例 251(工程 1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡緑色固体と

(工程2)

して得た。

25

Hーベンズイミダゾールの製造

(工程1) で得られた5-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダ ゾール、及び1, 2-ジフルオロ-3-メタンスルホニル-ベンゼンを用いて、

5 実施例251と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡緑色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 2. 9 7 (3H, s), 3. 41 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 11 (1H, s), 7. 50-7. 57 (2H, m), 7. 61-7. 70 (2H, m),

10 7. 70 (1H, s), 7. 87 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 99

(1H, t, J=8. 0Hz), 8. 10 (1H, d, J=8. 6Hz), 8.

27 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 57 (1H, d, J=2. 7Hz),

8. 74 (1H, d, J=4. 3Hz)

ESI-MS (m/e) : 569 [M+H]

15

実施例398

- 20 実施例397で得られた5-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール、及び1,2-ジフルオロ-3-シアノーベンゼンを用いて、実施例251と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡緑色固体として得た。
- 25 1HNMR (CD₃OD) δ: 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 27-7. 43 (1H, m), 7. 4 0 (1H, td, J=8. 0, 4. 6Hz), 7. 49-7. 55 (2H, m), 7. 56-7. 76 (3H, m), 7. 99 (1H, t, J=7. 6H z), 8. 06 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 30 (1H, d, J=7.

6 Hz), 8. 46 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 75 (1H, d, J=4. 3Hz)

ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]

5 実施例399

5-(2-フルオロ-6-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベ ンズイミダゾール

実施例397で得られた5-(2-フルオロ-6-シアノーフェノキシ)10 2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

1 HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 15 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 00-7. 18 (1H, m), 7. 3 4-7. 43 (2H, m), 7. 49 (1H, brs), 7. 54-7. 56 (2H, m), 7. 66 (1H, brs), 7. 97 (1H, t, J=8. 0 Hz), 8. 07 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 20-8. 30 (1H, m), 8. 53 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 70-8. 77 (1H,

ESI-MS (m/e) : 534 [M+H]

実施例400

m)

20

3-フルオロー4-(2-フルオロー6-シアノーフェノキシ)-フェニルア ミンの合成

実施例196(工程1)で得られた(3-フルオロ-4-ヒドロキシ-フェ

ニル)-カルバミン酸 tert-ブチルエステル、及び1,2-ジフルオロ-3-シアノーベンゼンを用いて、実施例221(工程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

5 (工程2)

ピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(2-フルオロ-6-シア ノーフェノキシ)-2-ニトローフェニル)-アミドの合成

(工程1)で得られた5-フルオロ-4-(2-フルオロ-6-シアノ-フェノキシ)-フェニルアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実 10 施例391(工程1) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

(工程3)

5-(2-7)ルオロ-6-9アノーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの製

15 造

20

(工程2)で得られたピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(2-フルオロ-6-シアノ-フェノキシ)-2-ニトローフェニル)-アミド、及び4-エタンスルホニルーフェノールを用いて、実施例391(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

1 HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 2 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 12 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 33-7. 40 (2H, m), 7. 55-7. 62 (3H, m), 7. 8 6 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 72 (1H, s), 8. 78 (1H,

25 s), 9. 48 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843

5-(2-7)ルオロー6-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-1 H - ベンズイミダゾール、及び5-(2-7ルオロ-6-4ーイソプロピルカルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-4ルー6-4ーエタンスルホニルーフェノキ

5 <u>シ) -1 H - ベンズイミダゾール</u>

10

実施例400で得られた5-(2-フルオロ-6-シアノ-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(4-エタンスルホニル-フェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ褐色固体、及び淡黄色固体として得た。

5-(2-7)ルオロ-6-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピラジン-2- イル-6-(4-エタンスルホニル-フェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾ- $\underline{\nu}$

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 2 2 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 00-7. 34 (1H, m), 7. 2 3 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 34-7. 70 (4H, m), 7. 9 1 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 71 (1H, s), 8. 77 (1H, s), 9. 46 (1H, s) ESI-MS (m/e): 534 [M+H]

1HNMR (CDC1₃) δ : 1. 10 (6H, d, J=9. 6Hz), 1. 2 4 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 01-3. 11 (2H, m), 4. 0

25 6-4.16 (1H, m), 6.80-7.87 (9H, m), 8.52-8. 60 (2H, m), 9.51-9.54 (1H, m), 10.78-10.8 0 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 576 [M+H]

実施例402

- 実施例400(工程2)で得られたピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-2-ニトローフェニル)-アミド、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例400(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。
- 10 1HNMR (DMSO-d6) δ : 1. 10 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 27-3. 36 (2H, m), 7. 22-7. 35 (1H, m), 7. 3 8-7. 50 (2H, m), 7. 72-7. 77 (3H, m), 7. 98 (1 H, d, J=9. 0Hz), 8. 50 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 7 6 (1H, s), 8. 79 (1H, s), 9. 45 (1H, s).
- 15 ESI-MS (m/e): 517 [M+H]

実施例403

20

5-(2-7)ルオロ-6-3ルバモイル-7ェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、及び5-(2-7)ルオロ-6-イソプロピルカルバモイ

N-7x/+2) -2-2-2-2-4 -2-

実施例402で得られた5-(2-フルオロ-6-シアノーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イル オキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

5-(2-フルオロ-6-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベ ンズイミダゾール

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 27 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 5 3 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 08-7. 11 (1H, m), 7. 3 8-7. 46 (2H, m), 7. 46-7. 80 (3H, m), 8. 10 (1 H, d, J=4. 7Hz), 8. 55 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 7 1 (1H, s), 8. 78 (1H, s), 9. 47 (1H, s) ESI-MS (m/e): 535 [M+H]

1 HNMR (CD₃OD) δ 1. 08 (6H, d, J=6.6Hz), 1. 25 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 40 (2H, q, J=7.4Hz), 3.

15 94-4. 02 (1H, m), 7. 10 (1H, s), 7. 36-7. 46 (3H, m), 7. 59 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 74 (1H, s), 8. 08 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 56 (1H, s), 8. 75 (1H, s), 8. 80 (1H, s), 9. 44 (1H, s) ESI-MS (m/e): 577 [M+H]

20

実施例404

25 実施例402で得られた5-(2-フルオロ-6-シアノ-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例60と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 27 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 37-7. 46 (4H, m), 7. 6 0 (1H, s), 7. 84 (1H, d, J=5. 9Hz), 7. 94 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 32 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 71 5 (1H, s), 8. 77 (1H, s), 9. 47 (1H, s) ESI-MS (m/e): 560 [M+H]

実施例405

5-(2-メチルスルファニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー

10 <u>6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ</u> ミダゾール

2-メチルスルファニル-フェノールを用いて、実施例221(工程3)と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を淡黄色固体として得た。

- 15 1HNMR (CDC1₃) δ:1. 28 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 8 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 78 (1H, ddd, J=7. 6, 7. 6, 1. 5Hz), 7. 03-7. 12 (2H, m), 7. 08 (1/2H, s), 7. 16 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 30 (1H, dd, J= 8. 7, 2. 5Hz), 7. 36 (1/2H. s), 7. 37-7. 41 (1 20 H, m), 7. 47 (1/2H, s), 7. 72 (1/2H, s), 7. 8 6-7. 90 (1H, m), 7. 97 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 3
- 6-7. 90 (1H, m), 7. 97 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 3 8 (1H, d, J=2. 5Hz), 8. 38-8. 41 (1H, m), 8. 6 1-8. 63 (1H, m), 11. 16 (1/2H, brs), 11. 28 (1/2H, brs)
- 25 ESI-MS (m/e): 519 [M+H]

実施例406

 $5 - (2 - \cancel{3} + \cancel{5} - \cancel{5}$

25

s)

<u>ミダゾール、及び5-(2-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-</u>1H-ベンズイミダゾール

実施例405で得られた5-(2-メチルスルファニル-フェノキシ)5 2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール46mgのメタノール3m1溶液に、水2m1、及びオキソン89mgを加えた後、反応液を室温にて5時間攪拌した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホ

10 ルム/メタノール=1.5/1) にて精製し、表題化合物をそれぞれ淡黄色固体として得た。

 $5 - (2 - \cancel{1} + \cancel{2} - \cancel{2}$

- 15 1HNMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 6Hz), 2. 5 9 (3/2H, s), 2. 63 (3/2H, s), 3. 38 (2H, q, J= 7. 6Hz), 6. 78-6. 81 (1H, m), 7. 25-7. 33 (2H, m), 7. 35-7. 43 (1H, m), 7. 08 (1/2H, s), 7. 1 6 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 30 (1H, dd, J=8. 7, 2.
- 20 5Hz), 7. 36 (1/2H. s), 7. 37-7. 41 (1H, m), 7. 47 (1/2H, s), 7. 72 (1/2H, s), 7. 86-7. 90 (1 H, m), 7. 97 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 38 (1H, d, J=2. 5Hz), 8. 38-8. 41 (1H, m), 8. 61-8. 63 (1 H, m), 11. 16 (1/2H, brs), 11. 28 (1/2H, br

ESI-MS (m/e):535 [M+H]

5-(2-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ
ゾール

1HNMR (CDCl₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz); 2. 9 5 (3/2H, s), 3. 02 (3/2H, s), 3. 36 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 92-6. 97 (1H, d), 7. 20-7. 27 (1H, m), 7. 31-7. 35 (3/2H, m), 7. 41-7. 45 (3/2H, m), 7. 51-7. 57 (1H, m), 7. 65 (1/2H, s), 7. 7 2 (1/2H, s), 7. 87-7. 92 (1H, m), 7. 97-8. 04 (2H, m), 8. 34-8. 42 (2H, m), 8. 65-8. 67 (1H, m), 10. 72 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 551 [M+H]

10

実施例407

- 15 実施例391で得られたピラジン-2-カルボン酸 (5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニル)-アミド、及び2-プロモーピリジン-3-オールを用いて、実施例391と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。
- 20 1HNMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 03 (1H, dd, J=8. 0, 1. 6z), 7. 19-7. 22 (1H, m), 7. 28-7. 32 (1H, m), 7. 34 (1/2H, brs), 7. 51 (1/2H, brs), 7. 62 (1/2H, brs), 7. 93 (1/2H, brs), 8. 00 (1H, d,
- 25 J=8. 6Hz), 8. 14 (1H, brs), 8. 31-8. 32 (1H, m), 8. 62 (1H, brs), 8. 70 (1H, d, J=2. 4Hz), 9. 64 (1H, brs), 10. 91 (1/2H, brs), 10. 98 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 553 [M+H]

実施例408

5-(2-ピュルピリジン-3-イルオキシ) -2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) <math>-1H-ベンズイ

5 ミダゾール

2-ビニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例407と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CDCl₃) δ : 1. 27 (3H, t, J=7. 5Hz), 3. 3 10 7 (2H, q, J=7. 5Hz), 5. 34 (1H, dd, J=10. 9, 1. 9Hz), 6. 30 (1H, dd, J=17. 4, 1. 9Hz), 6. 72 (1H, dd, J=17. 4, 10. 9Hz), 7. 09 (1H, dd, J=8. 2, 1. 5Hz), 7. 12 (1H, dd, J=8. 2, 4. 3Hz), 7. 27 (1H, dd, J=8. 7, 2. 9Hz), 8. 00 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 31 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 33 (1H, dd, J=4. 3, 1. 5Hz), 8. 61 (1H, dd, J=2. 6, 1. 6Hz), 8. 69 (1H, d, J=2. 6Hz), 10. 60 (1/2H,

ESI-MS (m/e) : 501 [M+H]

brs), 10. 68 (1/2H, brs)

20

実施例409

- 25 2 ーシクロプロピルーピリジンー3 ーオールを用いて、実施例407と同様 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を淡黄色固体として得た。
 - 1HNMR (CDC1₃) δ : 0. 77-1. 02 (2H, m), 1. 24-1. 31 (2H, m), 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 37 (2H,

q, J=7. 4Hz), 6. 96 (2/5H, dd, J=8. 2, 4. 6Hz), 6. 98 (3/5H, dd, J=8. 2, 4. 6Hz), 7. 03 (2/5H, dd, J=8. 2, 1. 5Hz), 7. 04 (3/5H, dd, J=8. 2, 1. 5Hz), 7. 16 (1/2H, s), 7. 33 (1H, dd, J=8. 8, 3. 0Hz), 7. 48 (1/2H, s), 7. 53 (1/2H, s), 7. 78 (1/2H, s), 8. 00 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 20 (2/5H, dd, J=4. 6, 1. 5Hz), 8. 22 (3/5H, dd, J=4. 6, 1. 5Hz), 8. 39 (2/5H, d, J=3. 0Hz), 8. 40 (3/5H, d, J=3. 0Hz), 8. 59-8. 62 (1 H, m), 8. 68-8. 70 (1H, m), 9. 62-9. 64 (1H, m), 10. 60 (3/5H, brs), 10. 66 (2/5H, brs) ESI-MS (m/e): 515 [M+H]

実施例410

20

15 <u>5-(2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-</u> <u>2-イル-6-(4-ジメチルサルファモイル-フェノキシ)-1H-ベンズ</u> イミダゾール

4-(N, N-ジメチルアミノスルホニル)-フェノール、及び2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例221(工程1)~(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 2. 66 (6H, s), 7. 05 (2H, d, J = 8. 6Hz), 7. 10-7. 19 (1H, m), 7. 32-7. 62 (4 H, m), 7. 49 (1H, t, J=72. 8Hz), 7. 71 (2H, d,

25 J=8.6Hz), 7.91 (1H, d, J=4.1Hz), 8.01 (1H, t, J=7.8Hz), 8.32 (1H, d, J=7.6Hz), 8.77 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 554 [M+H]

実施例411

5-(2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ)-6-(3-クロロ-4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

5 4-メタンスルホニルー3-クロローフェノール、及び2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例221(工程1)~(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 25 (3H, s), 6. 98 (1H, dd,

J=8. 6, 2. 3Hz), 7. 09 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 1
(1H, dd, J=7. 8, 4. 9Hz), 7. 35-7. 46 (2H, m), 7. 46-7. 74 (3H, m), 7. 48 (1H, t, J=74. 0 Hz), 7. 91-7. 94 (1H, m), 8. 02 (1H, d, J=8. 6 Hz), 8. 32 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 75-8. 77 (1H, m)

15 m)

25

ESI-MS (m/e) : 552 [M-H]

実施例412

5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(4-20 (N-ヒドロキシカルバムイミドイル)-フェノキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例252で得られた5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジ ン-2-イル-6-(6-シアノーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベン ズイミダゾール6.0 mgのエタノール0.5 ml溶液に、ヒドロキシアミン (50%水溶液) 0.5 ml加え、反応液を室温にて3時間撹拌した後、溶媒 を減圧留去することにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 7. 01-7. 04 (1H, m), 7. 10-7. 22 (3H, m), 7. 29-7. 35 (2H, m), 7. 60 (1H, s), 7. 82 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 24 (1H, d, J=2. 3H z), 8. 70 (1H, d, J=1. 6Hz), 8. 77 (1H, d, J=1. 6Hz), 9. 48 (1H, s) ESI-MS (m/e): 458 [M+H]

5 実施例413

5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-(5-メチル-[1, 2, 4] オキサジアゾール)-3-イルオキシ)-1H-ペンズイミダゾール

実施例412で得られた5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジ

10 ン-2-イル-6-(4-(N-ヒドロキシカルバムイミドイル)-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール3.6mgの無水酢酸1ml溶液を、60度にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶 媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を無色固体として得た。

1HNMR(CD₃OD)δ:2.69(3H,s),7.00-7.40(5H,m),7.48(1H,dd,J=7.8,2.3Hz),7.52-7.85(1H,m),8.10(1H,d,J=7.8Hz),8.37(1H,

20 d, J=2. 3Hz), 8. 71 (1H, s), 8. 78 (1H, s), 9. 48 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]

実施例414

25 5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-(5-トリフルオロメチル-[1, 2, 4] オキサジアゾール)-3-イルオキシ)-1 H -ベンズイミダゾール

実施例412で得られた5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジ ン-2-イル-6-(4-(N-)ヒドロキシカルバムイミドイル) -フェノキ シ) -1 H -ベンズイミダゾール 2. 0 m g の無水トリフルオロ酢酸 1 m 1 溶液を、6 0 度にて 1 時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物を無色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 7. 00-7. 50 (5H, m), 7. 55 (1 H, dd, J=7. 8Hz, 2. 3Hz), 7. 60-7. 80 (1H, m), 8. 22 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 45 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 73 (1H, s), 8. 80 (1H, s), 9. 50 (1H, s)

10 ESI-MS (m/e): 536 [M+H]

実施例415

5 - (2 - 7)ルオローフェノキシ)-2 - 2 - ピラジン-2 - 7 - 1

15 (工程1)

5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-ニトローピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの合成 2-ニトロ-5-ピリジンを用いて、実施例251(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

(工程2)

20

5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(イミダ ゾ [1, 2-a] ピリジン-6-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの 製造

25 (工程1)で得られた5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-ニトローピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール12mgのメタノール0.5m1溶液に、展開ラネーニッケル触媒を加え、反応液を水素雰囲気下、1時間攪拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣のエタノール0.3m1溶液に、クロロアセトアルデ

ヒド(40%水溶液)0.02mlを加えた後、反応液を室温にて一終夜撹拌 した。溶媒を減圧留去した後、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kie selgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホル ム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CDC1₃) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 0Hz), 3. 7 5 3 (2H, q, J=7.0Hz), 7.00-7.22 (6H, m), 7.31-7.65(4H, m), 7.82(1/2H, s), 7.88(1/2H, s)s). 8. 57 (1H, dd, J=2. 5, 1. 5Hz), 8. 64 (1H, s), 9. 59 (1H, s), 10. 57 (1/2H, brs), 10. 97

ESI-MS (m/e) : 439 [M+H]

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

実施例416

10

15

(1/2H. brs)

5-(ピリジン-2-イルスルファニル)-2-ピラジン-2-イルー6-<u>(6 - エタンスルホニルーピリジン-3 - イルオキシ) - 1 H - ベンズイミダ</u> ゾール

ピリジン-2-チオールを用いて、実施例391 (工程2)と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 1. 23 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 20 6 (2H, q, J=7.4Hz), 7.07 (1H, d, J=8.2Hz),7. 11 (1H, dd, J=7. 4, 4. 9Hz), 7. 41 (1H, d, J=7.6 Hz), 7.58-7.80 (1H, m), 7.60 (1H, td, J=7.6, 1.8Hz), 7.95 (1H, dd, J=8.6, 0.6H z), 8. 00-8. 25 (1H, m), 8. 28 (1H, dd, J=5. 1, 25 1. 0 Hz), 8. 33 (1H, d, J = 0. 6 Hz), 8. 75 (1H, d, J=2.5Hz), 8.82 (1H, dd, J=2.5, 1.5Hz), 9. 53 (1H, d, J=1.5Hz)

実施例417

 $5 - (3 - \nu r) - \nu r$

5 <u>ンズ</u>イミダゾール

3-シアノーピリジン-2-チオールを用いて、実施例391(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

1HNMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 10 6 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 08 (1H, dd, J=7. 8, 4. 9Hz), 7. 35 (1H, dd, J=8. 6, 2. 8Hz), 7. 35 a nd 7. 65 (total 1H, each s), 7. 80 (1H, dd, J=7. 8, 1. 8Hz), 7. 93 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 9 5 and 8. 22 (total 1H, each s), 8. 36 (2H, 15 d, J=2. 5Hz), 8. 63 (1H, s), 8. 71 (1H, s), 9. 65 (1H, d, J=1. 4Hz)

実施例418

25

ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]

2-グロローチオフェノールを用いて、実施例196(工程4)~(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

1HNMR (CD₃OD) δ : 3. 20 (3H, s), 7. 03-7. 10 (1 H, m), 7. 13-7. 20 (2H, m), 7. 34-7. 39 (2H, m), 7. 50-7. 86 (3H, m), 7. 94 (1H, d, J=8. 6H

- z), 8. 01 (1H, t, J=7.8Hz), 8. 29-8. 35 (2H,
- m), 8. 77 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例419

5 4-(2-シアノ-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール

2-シアノーフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

- 10 ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 78 (1H, s), 7. 12 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 29-7. 31 (2H, m), 7. 50-7. 5 1 (1H, m), 7. 63-7. 65 (2H, m), 7. 82 (1H, d, J =7. 4Hz), 7. 95-7. 97 (1H, m), 8. 08 (1H, d, J
- 15 = 8. $6 \, \text{Hz}$), 8. $3 \, 2 \, (1 \, \text{H}, d, J = 8. \, 2 \, \text{Hz})$, 8. $5 \, 5 \, (1 \, \text{H}, d, J = 2. \, 7 \, \text{Hz})$, 8. $7 \, 5 \, (1 \, \text{H}, d, J = 4. \, 3 \, \text{Hz})$ ESI-MS $(m/e) : 4 \, 9 \, 8 \, [M+H]$

実施例420

実施例419で得られた3-(2-シアノーフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを

25 組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 27 (3H, t, J=8. 0Hz), 3. 4 2 (2H, q, J=8. 0Hz), 6. 79-6. 84 (1H, m), 7. 1 4-7. 17 (1H, m), 7. 31-7. 35 (1H, m), 7. 61-7. 68 (2H, m), 7. 80-7. 85 (2H, m), 8. 08 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.54-8.59(1 H, m), 8.70-8.73(1 H, m), 8.77-8.79(1 H, m), 9.48-9.50(1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 499 [M+H]

5

15

(

実施例421

実施例286で得られた3-(2-シアノーフェノキシ)-5-(6-メタ ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 24 (3H, s), 6. 80-6. 83 (1 H, m), 7. 72 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 30-7. 50 (2 H, m), 7. 60-7. 80 (2H, m), 7. 88 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 11 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 56 (1H, s), 8. 73 (1H, s), 8. 79 (1H, s), 9. 50 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 485 [M+H]

20 実施例422

4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

2,3-ジフルオローフェノール、及び6-メタンスルホニルーピリジンー3-オールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又は これらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 23 (3H, s), 6. 70 (1H, d, J) = 2. 3Hz), 7. 12-7. 25 (3H, m), 7. 29 (1H, d, J) = 2. 3Hz), 7. 60-7. 65 (2H, m), 8. 07-8. 10 (2) H, m), 8. 39 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 50 (1H, d, J=3. 4Hz), 8. 83-8. 85 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

5 実施例423

<u>4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ</u>ゾール

実施例285で得られた3-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-510 (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例204(工程2)と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7.6Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7.6Hz), 6. 71 (1H, d, J=2.0Hz),

15 7. 12-7. 26 (3H, m), 7. 30 (1H, d, J=2.0Hz),
7. 60-7. 68 (2H, m), 8. 06-8. 13 (2H, m), 8. 4
0 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 52 (1H, d, J=2.7Hz),
8. 86 (1H, d, J=5.1Hz)

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

20

実施例424

5 (1H, m), 7. 06-7. 14 (1H, m), 7. 22 (1H, br s), 7. 34 (1H, td, J=9. 8, 4. 9Hz), 7. 61 (1H, dd, J=8. 6, 4. 3Hz), 8. 07 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 52 (1H, d, J=4. 3Hz), 8. 72 (1H, d, J=1. 2H 5 z), 8. 79 (1H, s), 9. 54 (1H, d, J=1. 2Hz) ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

実施例425

4-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピ 10 リジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例424で得られた3-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例204(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 5Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 5Hz), 6. 55 (1H, s), 6. 96-7. 0 5 (1H, m), 7. 05-7. 14 (1H, m), 7. 21 (1H, s), 20 7. 28-7. 38 (1H, m), 7. 50-7. 56 (1H, m), 7. 5 6-7. 63 (1H, m), 7. 97-8. 03 (1H, m), 8. 07 (1 H, d, J=8. 2Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 5 1 (1H, s), 8. 76 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

25

15

実施例426

4-(2, 6-ジフルオロ-フェノキシ) -6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾール

2, 6-ジフルオローフェノール、及び4-エタンスルホニルーフェノール

を順次用いて、実施例278と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常 法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 2 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 37 (1H, brs), 7. 13-7. 25 (5H, m), 7. 34-7. 39 (1H, m), 7. 89 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 78 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 84 (1H, dd, J=1. 6, 2. 7Hz), 9. 56 (1H, d, J=1. 6Hz) ESI-MS (m/e): 509 [M+H]

10 実施例427

実施例426で得られた3-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-5-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例204(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 2

15 て、実施例204 (工程2) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常 法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

1 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 23 (1H, brs), 7. 08 (1 H, brs), 7. 15-7. 22 (4H, m), 7. 28-7. 38 (1H, 20 m), 7. 51 (1H, t, J=5. 9Hz), 7. 87 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 00 (1H, t, J=7. 4Hz), 8. 41 (1H, d, J =7. 4Hz), 8. 76 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 508 [M+H]

25 実施例428

4-(2-ジフルオロメチル-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

2-ジフルオロメチル-フェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジ

ン-3-オールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として 得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 5 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 50 (1H, s), 7. 15 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 22 (1H, t, J=55. 5Hz), 7. 34 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 49-7. 62 (4H, m), 7. 74 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 98 (1H, t, J=7. 4Hz), 8. 05 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 4Hz), 10 8. 49 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 74-8. 77 (1H, m) ESI-MS (m/e): 523 [M+H]

実施例429

20

25

4-(2-ジフルオロメチル-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルー 15 ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例428で得られた3-(2-ジフルオロメチル-フェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7.8Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7.8Hz), 6. 54 (1H, s), 7. 17 (1H, d, J=7.4Hz), 7. 21 (1H, t, J=55.8Hz), 7. 36 (1H, t, J=7.4Hz), 7. 50-7.65 (2H, m), 7. 75 (1H, d, J=7.4Hz), 8. 06 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 51 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 72 (1H, s), 8. 79 (1H, s), 9. 54 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 524 [M+H]

実施例430

4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール

5 2 ージフルオロメトキシーピリジンー3 ーオール、及び4 ーエタンスルホニルーフェノールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 3Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 3Hz), 6. 60 (1H, d, J=2. 0Hz),

- 10 7. 27-7. 30 (2H, m), 7. 57-7. 61 (2H, m), 7. 6
 4 (1H, t, J=72. 1Hz), 7. 73 (1H, dd, J=7. 8, 1.
 6Hz), 8. 05-8. 08 (2H, m), 8. 10 (1H, dd, J=4.
 9, 1. 6Hz), 8. 37 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 51 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 81 (1H, d, J=4. 9Hz)
- 15 ESI-MS (m/e): 540 [M+H]

実施例431

25

20 ルー1 Hーペンズイミダゾール

実施例274(工程1)で得られた3-(1-メチル-2-オキソ-1,2-ジヒドローピリジン-3-イルオキシ)-5-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 2 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 65 (3H, s), 6. 38 (1H, t, J=7. 2Hz), 6. 44 (1H, s), 7. 07 (1H, s), 7. 15-7. 22 (2H, m), 7. 40 (1H, d, J=7. 0Hz), 7. 57 (1H, dd, J=7. 0, 1. 8Hz), 7. 84-7. 90 (2H, m), 8. 70 (1H, s), 8. 76 (1H, s), 9. 52 (1H, s) ESI-MS (m/e): 504 [M+H]

5 実施例432

1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドローピリジン-3-オール、及び
 6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 65 (3H, s), 6. 36 (1H,

15 t, J=6.7Hz), 6. 46 (1H, s), 7. 13 (1H, s), 7. 38-7. 60 (4H, m), 7. 95-8. 08 (2H, m), 8. 35 (1H, s), 8. 49 (1H, s), 8. 73 (1H, s) ESI-MS (m/e): 504 [M+H]

20 実施例433

4-(1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドローピリジン-3-イルオキシ) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例432で得られた3-(1-メチル-2-オキソ-1,2-ジヒド 25 ローピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例205と同 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (DMSO-d6) δ : 1. 13 (3H, t, J=7. 4Hz), 3.

40 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 50 (3H, s), 6. 24 (1H, t, J=6. 8Hz), 6. 46 (1H, s), 7. 05 (1H, br s), 7. 32-7. 40 (1H, m), 7. 58 (1H, dd, J=8. 8, 2. 5Hz), 7. 74 (1H, dd, J=6. 8, 2. 0Hz), 8. 01 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 57 (1H, d, J=2. 5Hz), 8. 79 (1H, d, J=2. 2Hz), 8. 82 (1H, dd, J=2. 5, 1. 5Hz), 9. 47 (1H, d, J=1. 4Hz)

ESI-MS (m/e): 505 [M+H]

10 実施例434

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトロー3-(1-オキ 15 シーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミンの合成 1-オキシーピリジン-3-オール、及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例67(工程1)及び(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 得た。

20 (工程2)

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトロー3-(2-シアノーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミンの合成
 5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトロー3-(1-オキシーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミンを用いて、実施例218

25 (工程2) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

(工程3)

4-(2-シアノーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの 製造

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 23 (3H, s), 7. 07 (1H, br.s), 7. 44 (1H, br.s), 7. 56-7. 69 (4H, m), 8. 0

10 2 (1H, t, J=7.8Hz), 8.09 (1H, d, J=8.6Hz), 8.29 (1H, d, J=7.8Hz), 8.46-8.48 (1H, m), 8.55-8.57 (1H, m), 8.78-8.80 (1H, m) ESI-MS (m/e):485 [M+H]

15 実施例435

20

25

<u>4- (2-シアノーピリジン-3-イルオキシ) -6- (4-エタンスルホニ</u> <u>ル-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u>

4-エタンスルホニル-フェノールを用いて、実施例434と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 3Hz), 3. 2 2 (2H, q, J=7. 3Hz), 6. 94 (1H, brs), 7. 27 (2 H, d, J=8. 6Hz), 7. 33 (1H, brs), 7. 49 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 59-7. 62 (1H, m), 7. 91-7. 98 (3H, m), 8. 24 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 45 (1H, d, J=5. 1Hz), 8. 74 (1H, d, J=5. 5Hz) ESI-MS (m/e): 498 [M+H] 5

4 - ベンジルオキシ-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキ シ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

ペンジルアルコール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを 順次用いて、実施例274と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7. 6Hz), 3. 4 5 (2H, q, J=7. 6Hz), 5. 41 (2H, s), 7. 02-7. 0 5 (1H, m), 7. 15-7. 17 (1H, m), 7. 39-7. 45 (3 H. m), 7. 53-7. 59 (4H, m), 8. 07 (1H, d, J=8.

10 6Hz), 8. 11-8. 14 (1H, m), 8. 39 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 53 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 87-8. 90 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 487 [M+H]

15 実施例437

20

4 - (3 - 1) + (4 - 1) +

実施例436で得られた3-ベンジルオキシ-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例205と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 27 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 2 (2H, q, J=7. 4Hz), 5. 38 (2H, s), 6. 80 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 06 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 36-25 7. 42 (3H, m), 7. 49 (1H, dd, J=8. 8, 2. 9Hz), 7. 54 (2H, d, J=6. 7Hz), 8. 03 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 49 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 72 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 78-8. 80 (1H, m), 9. 54-9. 56 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 488 [M+H]

実施例 4 3 8

 $4 - (2 - \nu r) - 6 - \nu r$ $- 2 - \nu r$ $- 6 - (6 - \nu r)$ $- 2 - \nu r$ $- 2 - \nu$

(工程1)

4-ヒドロキシ-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの合成

10 実施例436で得られた4-ベンジルオキシ-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例251(工程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

(工程2)

20

15 4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-ベンズイミダゾールの製造

4-ヒドロキシ-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール及び2,3-ジフルオロベンゾニトリルを用いて、実施例251(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 61 (1H, d, J=2. 0Hz),

25 7. 28 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 36-7. 42 (1H, m),
7. 48-7. 54 (1H, m), 7. 58-7. 63 (2H, m), 7. 6
5-7. 69 (1H, m), 8. 07 (2H, d, J=8.2Hz), 8. 3
8 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 51 (1H, d, J=2.7Hz),
8. 82 (1H, d, J=4.7Hz)

ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]

実施例439

4- (6-シアノーピリジン-2-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホニ

5 ルーフェノキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 1 H - ペンズイミダゾール

実施例438(工程1)で得られた4-ヒドロキシー6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール及び2-クロロ-3-シアノピリジンを用いて、実施例438(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ

10 ることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 2 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 21 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 30 (1H, dd, J=7. 4, 5. 1Hz), 7. 48 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 58 (1H, dd, J=5. 1, 7. 8Hz), 7. 7 1 (1H, dd, J=8. 8, 2. 9Hz), 8. 00-8. 05 (1H,

m), 8. 11 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 26-8. 33 (3H, m), 8. 60 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 78 (1H, d, J=5.1Hz)

ESI-MS (m/e) : 499 [M+H]

20

15

実施例440

 $4-(2-\nu r)-3-\nu r$ $-2-\nu r$ $-6-(6-\nu r)$ $-2-\nu r$ $-2-\nu$

25 2,6-ジフルオロベンゾニトリルを用いて、実施例439と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 91 (1H, d, J=8. 6Hz),

- 7. 04 (1H, d, J=1.8Hz), 7. 13 (1H, t, J=8.6H
- z), 7. 44 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 55-7. 64 (2H,
- m), 7, 67 (1H, dd, J=8, 6, 3, 2Hz), 8, 00-8, 0
- 6 (1H, m), 8. 10 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 33 (1H, d)
- 5 d, J=7.8Hz), 8.57 (1H, d, J=2.3Hz), 8.78-8.81 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]

実施例441

実施例438で得られた4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-<math>3-イルオキシ)-2-ピリジン-

15 2-イル-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 24 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 53 (1H, brs), 7. 26 (1 20 H, brs), 7. 42-7. 53 (2H, m), 7. 57-7. 62 (2H, m), 7. 68 (1H, dd, J=8. 2, 3. 9Hz), 8. 07 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 11-8. 16 (1H, m), 8. 41 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 49 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 88

25 ESI-MS (m/e): 534 [M+H]

(1H, d, J=3.9Hz)

実施例442

<u>4-(2-シアノ-6-フルオロ-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイ</u>

<u>ミダゾール</u>

5

20

実施例437で得られた4ーベンジルオキシー6ー(6ーエタンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)-2ーピラジン-2ーイルー1Hーベンズイミダゾールを用いて、実施例438と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 57 (1H, brs), 7. 23 (1 H, brs), 7. 46-7. 51 (1H, m), 7. 57-7. 61 (1H, m), 7. 64-7. 71 (2H, m), 8. 06 (1H, d, J=9. 0H 10 z), 8. 51 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 71 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 78 (1H, s), 9. 48 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 517 [M+H]

実施例443

15 <u>4-(2-シアノ-5-フルオロ-フェノキシ)-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u>

実施例442で得られた4-ヒドロキシ-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール及び2,4-ジフルオローベンゾニトリルを用いて、実施例438(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 20 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 88 (1H, d, J=10. 2Hz),

25 6. 98 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 05-7. 11 (1H, m),
7. 39-7. 44 (1H, m), 7. 68 (1H, dd, J=3. 1, 8.
0Hz), 7. 89 (1H, dd, J=8. 8, 6. 1Hz), 8. 08-8.
12 (1H, m), 8. 57-8. 60 (1H, m), 8. 71 (1H, d,
J=2. 3Hz), 8. 77-8. 79 (1H, m), 9. 46-9. 48

(1H, m)

ESI-MS (m/e) : 517 [M+H]

実施例444

5 <u>4-(2-シアノ-4-ブルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイ</u>ミダゾール

2, 5-ジフルオロベンゾニトリルを用いて、実施例443と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 26 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 81 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 22 (1H, dd, J=4. 6, 9. 0Hz), 7. 35 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 45 (1H, ddd, J=8. 6, 4. 6, 7. 4H 2), 7. 63-7. 69 (2H, m), 7. 72-7. 75 (1H, m), 8. 09 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 55 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 72 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 79 (1H, dd, J=2. 0, 3. 1Hz), 9. 49 (1H, d, J=2. 0Hz) ES.I-MS (m/e): 517 [M+H]

20

10

実施例445

4-(2-カルバモイル-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンス ルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベ ンズイミダゾール

25 実施例442で得られた4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 39 (1H, s), 7. 21 (1H, s), 7. 42-7. 51 (2H, m), 7. 55 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 64 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 06 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 47 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 75-8. 78 (1H, m), 8. 82-8. 84 (1H, m), 9. 54 (1H, br s)

ESI-MS (m/e) : 535 [M+H]

10 実施例446

15

4-(6-シアノーピリジン-2-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホニ ルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

2-クロロー3-シアノピリジンを用いて、実施例443と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 14 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 30 (1H, dd, J=7. 4, 5. 1Hz), 7. 45 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 69 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 8. 1 20 0 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 27-8, 33 (2H, m), 8. 5 9 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 70-8, 72 (1H, m), 8. 7 6-8, 79 (1H, m), 9. 41-9, 43 (1H, m) ESI-MS (m/e): 500 [M+H]

25 実施例447

 $\frac{4 - (2 - \nu r) - 6 - 7 \nu r - 7 r$

6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例438と同

様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 23 (3H, s), 6. 50 (1H, s), 7. 22 (1H, s), 7. 45-7. 62 (3H, m), 7. 62-7. 7 8 (2H, m), 7. 95-8. 05 (1H, m), 8. 08 (1H, d, J =8. 8Hz), 8. 37 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 49 (1H, s), 8. 77 (1H, s) ESI-MS (m/e): 502 [M+H]

10 実施例448

4-(2-フルオロ-6-メタンスルホニル-フェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジシ-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール

実施例447で得られた4-ヒドロキシ-6-(6-メタンスルホニルーピ 15 リジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール及び2,3-ジフルオローメタンスルホニルベンゼンを用いて、実施例 438(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み 合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 21 (3H, s), 3. 46 (3H, s),

- 20 6. 54 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 27 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 54-7.67 (3H, m), 7. 70-7.74 (1H, m), 7. 93 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 04 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 11 (1H, ddd, J=7.8, 8.6, 2.7Hz), 8. 4 0.(1H, d, J=7.8Hz), 8. 46 (1H, d, J=2.7Hz),
- 25 8. 86 (1H, d, J=5. 1Hz) ESI-MS (m/e):555 [M+H]

実施例449

4-(2-カルバモイル-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-メタンス

<u>ルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベ</u>ンズイミダゾール

実施例447で得られた4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例43と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 22 (3H, s), 6. 53 (1H, d, J = 1. 6Hz), 7. 25 (1H, d, J=1. 6Hz), 7. 42-7. 5 10 3 (2H, m), 7. 57 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 6 1 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 68 (1H, dd, J=7. 6, 4. 3Hz), 8. 06 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 10-8. 16 (1H, m), 8. 41 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 47 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 87 (1H, d, J=4. 3Hz)

15 ESI-MS (m/e): 520 [M+H]

実施例450

 $4 - (2 - \nu r) - 6 - \tau r$ ルオローフェノキシ) $-6 - (6 - \nu r)$ スルホニルーピリジン $-3 - \tau r$ ルオキシ) $-2 - \nu r$ ラジン $-2 - \tau r$ ルーパンズイ

20 <u>ミダソール</u>

6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例442と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 3. 23 (3H, s), 6. 57 (1H, br 25 s), 7. 23 (1H, brs), 7. 49 (1H, td, J=8. 0, 4. 6Hz), 7. 59 (1H, dd, J=9. 0, 3. 2Hz), 7. 65-7. 71 (2H, m), 8. 07 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 50 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 71 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 78 (1H, brs), 9. 48 (1H, brs) ESI-MS (m/e) : 503 [M+H]

実施例451

4-(ピリジン-2-イルスルファニル)-6-(6-エタンスルホニルーピ 5 リジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例288と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を淡褐色固体として得た。

10 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 31 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 03 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 08 (1H, ddd, J=7. 4, 4. 7, 1. 0Hz), 7. 35 (1 H, d, J=2. 2Hz), 7. 38-7. 44 (2H, m), 7. 52 (1 H, td, J=7. 8, 2. 0Hz), 7. 64 (1H, d, J=2. 1H 15 z), 7. 88 (1H, td, J=7. 8, 1. 8Hz), 8. 03 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 45 (1H, dd, J=4. 9, 1. 0Hz), 8. 53 (1H, d, J=2. 7 Hz), 8. 64 (1H, d, J=4. 9Hz) ESI-MS (m/e): 490 [M+H]

20

実施例452

4-(ピリジン-2-イルスルファニル)-6-(6-エタンスルホニルーピ リジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

25 実施例451で得られた3-(ピリジン-2-イルスルファニル)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例68と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 32 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3

9 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 08-7. 19 (2H, m), 7. 3
8 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 43 (1H, dd, J=8. 6, 2.
8Hz), 7. 57 (1H, td, J=7. 8, 1. 8Hz), 7. 66 (1
H, d, J=2. 2Hz), 8. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 4
5 8 (1H, d, J=4. 7Hz), 8. 53 (1H, d, J=2. 7Hz),
8. 63 (1H, t, J=2. 0Hz), 8. 69 (1H, d, J=2. 5Hz), 9. 63 (1H, d, J=1. 4Hz)
ESI-MS (m/e): 491 [M+H]

10 実施例453

 $4 - (1 - \cancel{x} + \cancel{y} - \cancel{y} - \cancel{y} - \cancel{y} - 2 - \cancel{y} - \cancel{y} - 2 - \cancel{y} - \cancel{y}$

1-メチル-1H-イミダゾール-2-チオールを用いて、実施例452と 15 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 33 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 1 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 94 (3H, s), 6. 65-6. 6 9 (1H, m), 6. 77 (1H, d, J=1. 4Hz), 6. 87 (1H,

- 20 d, J=1.6Hz), 7.23 (1H, d, J=2.4Hz), 7.48 (1H, dd, J=8.6, 2.8Hz), 7.72 (1H, d, J=2.2 Hz), 8.05 (1H, dd, J=8.6, 0.6Hz), 8.16 (1H, d, J=2.6Hz), 8.54 (1H, dd, J=2.8, 0.6Hz), 9.42 (1H, d, J=1.6Hz)
- 25 ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

実施例 4 5 4

ミダゾール

(4-メトキシフェニル)メタンチオールを用いて、実施例452と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

- 5 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 32 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 3. 61 and 3. 79 (total 3H, each s), 4. 05 and 4. 40 (total 2H, each d, J=8. 6Hz), 6. 88-7. 52 (5H, m), 7. 98 and 10 8. 01 (total 1H, each d, J=8. 6Hz), 8. 44 and 8. 46 (total 1H, each d, J=2. 9Hz), 8. 58-8. 65 (1H, m), 8. 68 and 8. 70 (total 1H, each d, J=2. 9Hz), 8. 14 and 15 (total 1H, each d, J=2. 5Hz), 9. 58 and 9. 74 (total 1H, each d, J=1. 4Hz), 10. 05 and 10. 15 46 (total 1H, each brs)
- 15 46 (total 1H, each brs) ESI-MS (m/e):534 [M+H]

実施例 4 5 5

4-(6-シアノーピリジン-2-イルスルファニル)-6-(6-エタンス 20 ルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

2-クロロー3-シアノピリジンを用いて、実施例446と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 淡黄色固体として得た。

25 HNMR (CDCl₃) δ : 1. 32 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 3 9 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 20 (1H, dd, J=7. 8, 4. 9Hz), 7. 41 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 45 (1H, dd, J=8. 8, 2. 8Hz), 7. 72 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 9 3 (1H, dd, J=7. 8, 1. 8Hz), 8. 04 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 44 (1H, dd, J=4. 9, 2. 0Hz), 8. 54 (1 H, d, J=2. 8Hz), 8. 62 (1H, dd, J=2. 5, 1. 5Hz), 8. 70 (1H, d, J=2. 5Hz), 9. 64 (1H, d, J=1. 5Hz)

5 ESI-MS (m/e): 516 [M+H]

実施例456

 $4 - (2 - \nu T) - \nu T$ $3 - 4 - \nu T$ $4 - (2 - \nu T) - 2 - \nu T$ $4 - \nu T$ 4

10 ンズイミダゾール

15

20

実施例455で得られた4-メルカプト-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール及び2-シアノ-3-フルオロピリジンを用いて、実施例438(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d6) δ : 1. 13 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 40 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 22 (1H, s), 7. 41 (1H, s), 7. 64 (2H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 96-8. 0 4 (2H, m), 8. 59-8. 66 (2H, m), 8. 77-8. 83 (2H, m), 9. 32 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 516 [M+H]

実施例 4 5 7

4- (ピリジン-2-イルスルファニル) -5-クロロ-6-(6-エタンス 25 ルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベ ンズイミダゾール

ピリジン-2-チオールを用いて、実施例117及び実施例290と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を淡黄色固体として得た。 ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 31 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 02 (1H, d, J=7. 5Hz), 7. 05-7. 10 (1H, m), 7. 31 (1H, dd, J=8. 6, 2. 7Hz), 7. 41 (1H, t, J=6. 0Hz), 7. 53 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 75 (1H, s), 7. 88 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 03 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 37 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 41 (1H, d, J=4. 1Hz), 8. 50 (1H, d, J=2. 5Hz), 8. 63 (1H, s) ESI-MS (m/e): 524, 526 [M+H]

10

15

実施例458-1、458-2

4- (ピリジン-2-イルスルフィニル) -6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、及び4-(ピリジン-2-イルスルホニル) -6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例451で得られた4-(ピリジン-2-イルスルファニル)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール20mgのメタノール3ml溶液に、OXO NE50mg、及び水0.5mlを加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションに飽和炭酸水素ナトリウム水を加えた後、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を得た。

4 - (l') + (l

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 424

ゾール

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 33 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 0 (2H, q, J=7.4Hz), 7.35 (1H, dd, J=8.8, 2.7 Hz), 7. 37-7. 45 (2H, m), 7. 55 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 61 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 89 (1H, t, J5 =7.8Hz), 7.96 (1H, t, J=7.8Hz), 8.02 (1H, d, J=8.6Hz), 8.15(1H, d, J=8.2Hz), 8.37(1H, d, J=7.8Hz), 8. 49 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 65 (1H, d, J=3.7hz), 8.76 (1H, d, J=4.5Hz)ESI-MS (m/e) : 506 [M+H]10

ジンー3ーイルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾー ル

- ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 33 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 4 15 0 (2H, q, J=7.4Hz), 7.37 (1H, dd, J=8.6, 2.8 Hz), 7. 44-7. 49 (1H, m), 7. 55 (1H, dd, J=7. 4, 4. 5Hz), 7. 70 (1H, d, J=1..8Hz), 7. 80 (1H, d, J=2.2Hz), 7.88-7.94 (1H, m), 7.96-8.0 2(1H, m), 8. 04 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 26 (1H, 20 d, J = 7.4 Hz), 8.40 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.49 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 73 (1H, d, J=4.7Hz), 8. 77 (1H, d, J=4.9Hz) ESI-MS (m/e) : 522 [M+H]
- 実施例 4 5 9 25

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((2'-フルオロビフェ $-\mu - 4 - 4 - \mu$ <u>オキシ) $-2 - \mu$ ピリジン $-2 - 4 - \mu$ </u> H $- x - 2 + 4 - \mu$ <u>ゾー</u>ル

2'-フルオロビフェニルー4-オールを用いて、実施例338(工程5)

と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることによ り、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 00-2. 60 (7H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 65 (1H, m), 7. 00-7. 70 (11H, m), 7. 80-8. 00 (1H, m), 8. 25-8. 45 (1)H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m)

実施例460

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

5

20

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(ジフルオロメチ ル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾ<u>ール・一</u> トリフルオロ酢酸塩

(工程1)

15 ルー1-((2-(トリメチルシリル)エトキシ)メチル)-1H-ベンズイ ミダゾールー5-イル)オキシ)ベンズアルデヒドの合成

実施例121 (工程11) で得られた、1-(2-(6-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン1 00mgのN-メチル-2-ピロリジドン1m1溶液に、炭酸セシウム143 - mg、p-フルオロベンズアルデヒド0. 048mlを順次加え、反応液を8 0度にて3時間加熱撹拌した。反応液を室温に冷却後、飽和塩化アンモニウム 水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。乾燥後、 溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: クロロホルム/メタノール=100/1)で精製し、表題化合物を橙色油状物 25

(工程2)

質として得た。

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(ジフルオロメチ ル)フェノキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー1Hーペンズイミダゾールの合

成

4-(6-(1-(アセチルピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1-((2-(トリメチルシリル) エトキシ) メチル) -1H-ベンズ イミダゾール-5-イル) オキシ) ベンズアルデヒド22mgのクロロホルム 5 0.2ml溶液に、ビス (2-メトキシエチル) アミノサルファートリフロラ イド0.036mlを加え、反応液を80度にて8時間加熱撹拌した。溶媒を 減圧留去した後、分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM6 0F254、Art5744(メルク社製)、ヘキサン/酢酸エチル=1/ 1)で精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

10 (工程3)

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(ジフルオロメチル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール・ートリフルオロ酢酸塩の製造

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(ジフルオロメチ
15 ル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール12
mgにトリフルオロ酢酸 0.5mlを加え、反応液を室温で 1 時間撹拌した。
トリフルオロ酢酸を減圧留去した後、残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー
[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリルー
0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションの溶媒を減圧
20 留去し、表題化合物を赤色油状物として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 0. 78-0. 95 (4H, m), 1. 91-2. 15 (2H, m), 2. 69 (3H, s), 5. 38-5. 43 (1H, m), 7. 21-7. 34 (4H, m), 7. 52-7. 63 (6H, m), 8. 2 7-8. 29 (1H, m)

 $25 \quad ESI-MS (m/e) : 449 [M+H]$

実施例461

1-(2-(6-(3-クロロ-4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンゾイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-

<u> 1-イル)-エタノン</u>

(3-クロロー4-メタンスルホニル)フェノールを用いて、実施例338 (工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ ることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 85-2. 40 (4H, m), 2. 90-3. 27 (5H, m), 3. 65-3. 90 (2H, m), 5. 15-5. 43 (1H, m), 6. 90-7. 45 (5H, m), 7. 84-8. 15 (2H, m), 8. 35-8. 42 (1H, m), 8. 60-8. 68 (1H, m) ESI-MS (m/e): 511 [M+H]

10

実施例462

2-(6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(メタンスル ホニル) フェノキシ) <math>-1 H - ベンズイミダゾール-2 - イル)(1,3)チアゾロ(5,4-b)ピリジン・ートリフルオロ酢酸塩

- 15 実施例306(工程3)で得られた2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)ーフェニル)ーピロリジン-1ーカルポン酸 tープチルエステル、及び(1,3)チアゾロ(5,4-b)ピリジン-2ーカルボン酸を用いて、実施例306(工程4)及び(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。
 - ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 60-2. 40 (7H, m), 3. 00-3. 80 (5H, m), 5. 00-5. 60 (1H, m), 7. 20-7. 40 (2H, m), 7. 25-7. 80 (3H, m), 7. 90-8. 10 (2H, m), 8. 40-8. 80 (2H, m)
- 25 ESI-MS (m/e): 534 [M+H]

実施例463

<u>5-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタンスルホニ</u>ル)フェノキシ)-2-(5-(トリフルオロメチル)ピリジン-2-イ

<u>ル)-1H-ベンズイミダゾール</u>

- 5-(トリフルオロメチル)ピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例4 62と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を白色固体として得た。
- 5 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 0. 89 (1H, m), 1. 22 (2H, m),
 1. 88-2. 11 (3H, m), 2. 27 (1H, m), 3. 08 (3H,
 m), 3. 63-3. 76 (1H, m), 3. 84 (1H, s), 5. 38
 (1H, dd, J=25. 8, 8. 6Hz), 7. 11-7. 20 (2H,
 m), 7. 39 (1H, m), 7. 54 (1H, m), 7. 93 (2H, m),
- 10 8. 11 (1H, m), 8. 51 (1H, m), 8. 93 (1H, m), 10. 58-10. 88 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 545 [M+H]

実施例464

20

- 15 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-(5-(ジフルオロメチル)ピリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニル)フェノキシ)-1
 H-ベンズイミダゾール・ートリフルオロ酢酸塩
 - 5-(ジフルオロメチル)ピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例46 2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。
 - ¹HNMR (CD₃OD) δ : 0. 92 (1H, m), 1. 32 (2H, m), 1. 89 (1H, m), 1. 97-2. 08 (2H, m), 2. 13-2. 1 4 (1H, m), 2. 69 (3H, s), 3. 16-3. 17 (3H, s), 5. 35 (1H, m), 7. 30-7. 32 (1H, m), 7. 41-7. 5
- 25 8 (1H, m), 7. 60-7. 62 (1H, m), 8. 00-8. 02 (3 H, m), 8. 04-8. 22 (2H, m), 9. 04 (1H, m) ESI-MS (m/e): 527 [M+H]

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 429

フルオロ酢酸塩

実施例460(工程1)で得られた、4-(6-(1-(アセチルピロリジ ン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1-((2-(トリメチルシリ **ル)エトキシ)メチル)-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)ベ** ンズアルデヒド50mgのメタノール0.5m1溶液に、氷冷下、水酸化ホウ 素ナトリウム7mgを加え、反応液を1時間撹拌した。反応液に飽和塩化アン モニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた 10 粗生成物のジメチルホルムアミド1m1溶液に、水素化ナトリウム10mg、 及びヨウ化メチル0.030m1を順次加え、室温で30分間撹拌した。反応 液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽 和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し粗生成物 を得た。得られた粗生成物にトリフルオロ酢酸 0.5mlを加え、反応液を室 15 温にて2時間撹拌した。トリフルオロ酢酸を減圧留去した後、残渣を逆相中圧 液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC (YMC社製)移動 相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られた フラクションの溶媒を減圧留去し、表題化合物を黄色油状物として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 93 (1H, m), 2. 07-2. 11 (3 20 H, m), 2. 18 (2H, m), 2. 45 (1H, m), 3. 43 (3H, d, J=3. 1Hz), 3, 75-3. 95 (2H, m), 4. 50 (d, 2H, J=4.3Hz), 5. 49-5.56 (1H, m), 7. 16 (3H, m), 7. 44-7. 49 (2H, m), 7. 57 (1H, m), 7. 70-7. 73 (1H, m), 8. 15 (1H, m), 8. 27-8. 30 (1H, 25 m), 8.89 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 443 [M+H]

1-(4-(6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)フェニル)エタ ノール・ートリフルオロ酢酸塩

実施例460(工程1)で得られた、4-(6-(1-(アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1-((2-(トリメチルシリル)エトキシ)メチル)-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)ベンズアルデヒド70mgのテトラヒドロフラン1.3ml溶液に、-78度にてメチルリチウム(1.0M ジエチルエーテル溶液)0.4mlを加え、反応液を-78度にて30分間撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物にトリフルオロ酢酸0.5mlを加え、室温で90分間撹拌した後、トリフルオロ酢酸を減圧留去し、残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションの溶媒を減圧留去し、表題化合物を黄色油状物として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 0. 90-0. 96 (1H, m), 1. 31 (4 H, m), 1. 25-1. 90 (3H, m), 2. 42 (1H, m), 2. 6 8 (3H, s), 3. 89-3. 91 (1H, m), 5. 50 (1H, m), 7. 02-7. 33 (4H, m), 7. 42-7. 52 (2H, m), 7. 5 9-7. 67 (1H, m), 8. 10-8. 14 (1H, m), 8. 22-8. 26 (1H, m), 8. 80-8. 87 (1H, m) ESI-MS (m/e): 443 [M+H]

25 実施例467

6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- (4-(3-メチル-[1, 2, 4] -オキサジアゾール-5-イル) フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

5-(4-ヨウドフェニル)-3-メチルー[1, 2, 4]-オキサジア

ゾールを用いて、実施例 122 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を茶褐色油状物質として得た。 1 HNMR(CDC 1_3) $\delta:1$. 39-2. 49(10H, m), 3. 42-3. 88(2H, m), 5. 14-5. 4(1H, m), 6. 70-8. 69(10H, m)

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

実施例468

5

(1-アセチル-2-(5-(4-(メタンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリ
 10 ジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-3-イル
 アセテート ジアステレオマーA

(工程1)

3-((t-プチル (ジメチル) シリル)オキシ)ジヒドロフラン-2(3H) -オンの合成

15 3-ヒドロキシジヒドロフラン-2 (3 H) -オン9.0gのジメチルホルムアミド180ml溶液に、イミダゾール9.0g、t-ブチルジメチルシリルクロリド15.9gを順次加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒・ヘキサン/酢酸エチル=5/1)により精製し、表題化合物を無色油状物資として得た。

(工程2)

N- (4- (2-((t-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-4-ヒドロキシブタノイル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミドの合成 N- (4-プロモー3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド1.1gのテトラヒドロフラン100m1溶液に、-78度にて、n-ブチルリチウム(2.66M ヘキサン溶液)3.1m1を滴下し、反応液を同温にて15分間撹拌した。反応液に3-((t-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)ジヒドロフラン-2(3H)-オン1.21gを加え、反応液を同温にて1時

間撹拌した。同温にて反応液に飽和重曹水を加え、室温に昇温した後、酢酸エチルにて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=100/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

5 (工程3)

N-(4-(2-((t-ブチル(ジメチル)) シリル)オキシ)-1, 4-ジヒドロキシプチル) -3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

N- (4- (2-((tープチル(ジメチル)シリル)オキシ)-4-ヒドロキシ プタノイル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド860 mgのメタノール20ml溶液に、氷冷下、水素化ホウ素ナトリウム114mgを加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=100/1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。 (工程4)

N-(4-(3-((t-プチル(ジメチル)) シリル) オキシ) ピロリジン-2- イル) -3-フルオロフェニル) ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

N-(4-(2-((t-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-1,4-ジヒドロキシブチル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド165mgのクロロホルム8ml溶液に、氷冷下、トリエチルアミン155mg、メタンスルホニルクロリド130mgを順次加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のジメチルホルムアミド5ml溶液に、アジ化ナトリウム25mgを加え、反応液を40度にて2時間撹拌した。反応液を冷却後、水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のメタノール10ml溶液に、水素化ホウ素ナトリウム50mg、硫酸銅・五水和物5mgを順次加え、反応液を40度にて2時間撹拌した。反応液を冷却後、飽和重曹水を

加え、クロロホルムにて抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

5 (工程5)

1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-((ピリジン-2-イルカルボニル)アミノ)フェニル)ピロリジン-3-イルアセテートの合成

N-(4-(3-((t-プチル(ジメチル)シリル)オキシ)ピロリジン-2-10 イル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド59mgのメタノール1m1溶液に、4規定塩酸-ジオキサン2m1を加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のクロロホルム5m1溶液にトリエチルアミン100mg、無水酢酸90mg、N,N-4-ジメチルアミノピリジン5mgを順次加え、反応液を室温にて15分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=200/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た

(工程6)

1-アセチル-2-(2-フルオロ-5-ニトロ-4-((ピリジン-2-イ 20 ルカルポニル)アミノ)フェニル)ピロリジン-3-イルアセテート ジアステレ オマーA及びジアステレオマーBの合成

(工程7)

1-アセチル-2-(5-(4-(メタンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-3-イルアセテート ジアステレオマーAの製造

- 5 4-(メタンスルホニル)フェノール、及び(1-アセチル-2-(2-フルオロ-5-ニトロ-4-((ピリジン-2-イルカルボニル)アミノ)フェニル)ピロリジン-3-イルアセテート ジアステレオマーAを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。
- 10 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 86-2. 42 (8H, m), 3. 04-3. 10 (3H, m), 3. 72-4. 02 (2H, m), 5. 06-5. 38 (2H, m), 7. 08-7. 70 (5H, m), 7. 83-7. 97 (3H, m), 8. 34-8. 42 (1H, m), 8. 61-8. 68 (1H, m), 10. 54-10. 65 (1H, m)
- 15 ESI-MS (m/e): 535[M+H]

実施例469

1-アセチル-2-(5-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジ ン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-3-オール

20 ジアステレオマーA

25

実施例 468 で得られた(1-アセチルー2-(5-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)ー2-ピリジンー2-イルー1 Hーベンズイミダゾールー6-イル)ピロリジンー3-イルアセテート ジアステレオマーA 14mgのメタノール2m 1 溶液に、炭酸カリウム5mgを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)により精製し、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 82-2. 47 (5H, m), 3. 05&3.

08 (3H, s), 3. 70-3. 97 (2H, m), 4. 29-4. 45 (1H, m), 5. 00-5. 32 (1H, m), 7. 00-7. 67 (5H, m), 7. 81-7. 96 (2H, m), 8. 00-8. 42 (1H, m), 8. 60-8. 69 (1H, m), 10. 62-10. 85 (1H, m)

5 ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例470

6-(1-yセチル-4, 5-ジヒドロ-1 H-ピロール-2-イル)-5-(4-(メタンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベ

10 ンズイミダゾール

実施例469で得られた、1-アセチルー2-(5-(4-(メタンスルホニル) フェノキシ)ー2-ピリジンー2-イルー1 Hーベンズイミダゾールー6-イル)ピロリジンー3-オール ジアステレオマーA 2mgのクロロホルム1m1溶液に、ピス(2-メトキシエチル)アミノサルファートリフロライド2mgを加え、反応液を室温にて15分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F $_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 40-4. 43 (10H, m), 7. 03-20 7. 80 (6H, m), 7. 82-7. 95 (3H, m), 8. 32-8. 4 6 (1H, m), 8. 60-8. 71 (1H, m), 10. 38-10. 60 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 475 [M+H]

25 実施例471

1-アセチル-2-(5-(4-(メタンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリジ ン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-3-イルア セテート ジアステレオマーB

実施例468(工程6)で得られた、(1-アセチル-2-(2-フルオロー

5-ニトロー4-((ピリジン-2-イルカルポニル)アミノ)フェニル)ピロリジン-3-イル) ジアステレオマーBを用いて、実施例468(工程7)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

- 5 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 72-2. 30 (8H, m), 3. 02-3. 08 (3H, m), 3. 64-3. 99 (2H, m), 5. 26-5. 47 (1H, m), 5. 58-5. 72 (1H, m), 7. 09-7. 73 (5H, m), 7. 82-7. 94 (3H, m), 8. 33-8. 43 (1H, m), 8. 60-8. 70 (1H, m), 10. 47-10. 68 (1H, m)
- 10 ESI-MS (m/e): 535 [M+H]

実施例472

15

20

1-アセチル-2-(5-(4-(メタンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリジ ン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-3-オール ジアステレオマーB

実施例471で得られた(1-アセチル-2-(5-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-6-イル)ピロリジン-3-イルアセテート ジアステレオマーB 用いて、実施例469と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 78-2. 25 (5H, m), 3. 03-3. 10 (3H, m), 3. 60-4. 00 (2H, m), 4. 50-4. 68 (1H, m), 5. 27-5. 45 (1H, m), 7. 03-7. 73 (5H, m), 7. 81-7. 96 (3H, m), 8. 32-8. 45 (1H, m),

25 8. 60-8. 69 (1H, m), 10. 51-10. 82 (1H, m) ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例473

1 - (4 - ((6 - (1 - アセチルピロリジン-2 - イル)) - 2 - ピリジン-

2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) フェニル) ピペリ ジン-2-オン

1-(4-ヒドロキシフェニル)ピペリジン-2-オンを用いて、実施例3 38(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合 わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 74-2. 62 (13H, m), 3. 52-3. 87 (4H, m), 5. 18-5. 36 (1H, m), 6. 71-7. 6 4 (7H, m), 7. 76-7. 90 (1H, m), 8. 26-8. 41 (1H, m), 8. 56-8. 68 (1H, m), 10. 98-11. 33 (1H,

10 m)

ESI-MS (m/e) : 496 [M+H]

実施例474

 $\frac{6 - (1 - アセチルピロリジン-2 - イル) - 5 - ((6 - フェニルピリジ)}{2 - 3 - イル) オキシ) - 2 - ピリジン-2 - イル-1 H - ベンズイミダゾール$

6-フェニルピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 40-2. 50 (7H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 90-8. 00 (11H, m), 8. 20-8. 45 (1H, m), 8. 50-8. 70 (2 H, m), 10. 60-10. 90 (1H, m) ESI-MS (m/e): 476 [M+H]

25

実施例475

6-(2-フルオロフェニル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例33 8(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

' HNMR (CDCl₃) δ : 1. 60-2. 50 (7H, m), 3. 45-4. 5 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-8. 05 (10H, m), 8. 30-8. 45 (1H, m), 8. 50-8. 70 (2 H, m), 10. 80-11. 20 (1H, m) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

10 実施例476

1-(2-(6-(3-フルオロ-4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンゾイミダゾール-5-イル)-ピロリジ ン-1-イル)-エタノン

(3-フルオロー4-メタンスルホニル)フェノールを用いて、実施例33 15 8(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 87-2. 38 (4H, m), 2. 85-3. 27 (5H, m), 3. 60-3. 95 (2H, m), 5. 20-5. 41 (1H, m), 6. 83-7. 00 (1H, m), 7. 28-7. 40 (4H,

20 m), 7.81-7.98(2H, m), 8.35-8.42(1H, m), 8.60-8.68(1H, m)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例477

- 25 $1-(4-\{[6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-ピリジン-2-ピリジン-2-イル] オキシ}$ フェニル) ピロリジン-2-オン
 - 1-(4-ヒドロキシフェニル)ピロリジン-2-オンを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合

わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 40 (6H, m), 2. 62 (2 H, m), 3. 55-3. 95 (4H+1/2H, m), 5. 28 (1/2H, m)(m), 6. 90-7. 10 (3H, m), 7. 35 (1H+1/2H, m), 7. 45-7. 65(2H+1/2H, m), 7. 85(1H, m), 8. 3 4 (1H, m), 8. 61 (1H, m), 10. 4-10. 8 (1H, br) ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]

実施例478

5

15

- 1-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン_ **2-イルー1H-ベンズイミダゾールー5ーイル)オキシ)フェニル)ピリジ** ン-2(1H)-オン
 - 1- (4-ヒドロキシフェニル) ピリジン-2 (1H) -オンを用いて、実 施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。
 - ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 72-2. 42 (7H, m), 3. 48-3. 86 (2H, m), 5.15-5.52 (1H, m), 6.19-6.32(1H, m), 6. 61-6. 73 (1H, m), 6. 80-7. 66 (9H, m)m), 7, 77-7, 89 (1H, m), 8, 32-8, 41 (1H, m),
- 8. 52-8. 65 (1H, m), 11. 07-11. 48 (1H, m) 20 ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例479

<u>5-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ</u> ルー1H-ベンズイミダゾールー5-イル)オキシ)-2,2'-ビピリジ 25 ン・ートリフルオロ酢酸塩

2.2'-ビピリジン-5-オールを用いて、実施例338(工程5)と同 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 80-2. 80 (7H, m), 3. 60-4. 05 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 7. 50-7. 90 (4H, m), 8. 00-8. 15 (1H, m), 8. 15-8. 25 (1H, m), 8. 30-8. 40 (1H, m), 8. 45-8. 60 (1H, m), 8. 60-9. 00 (5H, m) ESI-MS (m/e): 477 [M+H]

実施例480

5

15

20

実施例162(工程7)で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール及び<math>N-t-プトキシカルボニルーグリシンを用いて、実施例<math>171及び実施例178と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 93-2. 14 (3H, m), 2. 06-2. 27 (1H, m), 2. 86 and 2. 95 (total3H, each s), 3. 13 (3H, s), 3. 43-4. 08 (4H, m), 5. 2 0-5. 38 (1H, m), 7. 20-7. 60 (5H, m), 7. 93-8. 02 (3H, m), 8. 23-8. 30 (1H, m), 8. 74 (1H, br s)

ESI-MS (m/e) : 570 [M+H]

25 実施例481

<u>(2-(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)</u> <u>-2-オキソーエチル)-カルバミン酸 エチルエステル</u>

実施例162 (工程7) で得られた5- (4-メタンスルホニルーフェノキ

- シ) -2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイ ... ミダゾール及びN-t-ブトキシカルポニルーグリシンを用いて、実施例17 1及び実施例181と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組 み合わせることにより、表題化合物を得た。
- ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 18 and 1. 23 (total 3H, 5 each t, J = each 7.1Hz), 1. 93-2. 14 (3H, m), 2. 22-2. 44 (1H, m), 3. 12 and 3. 13 (to tal 3H, each s), 3. 30-4. 13 (6H, m), 5. 24 -5.33(1H, m), 7.20-7.60(5H, m), 7.93-8.
- 01 (3H, m), 8. 28 (1H, t, J=8. 2Hz), 8. 73 (1H, 10 brs)

ESI-MS (m/e) : 564 [M+H]

実施例482

<u>2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール エナンチオマーA</u> (工程1)

ロフェニル) ピリジンー2ーカルボキサミド エナンチオマーA及びエナンチ

20 オマーBの合成

実施例338(工程4)で得られたN-(4-(1-アセチルピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピリジン-2-カルボキサ ミド100mgを光学分割用カラム (CHIRALCEL OD 2cm o × 25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相: ヘキサン/エタノール/ジエ チルアミン 60/40/0.1、流速:10ml/min) にて光学分割し、 エナンチオマーA (保持時間:17.8min) 及びエナンチオマーB (保持 時間:21.0mín)をそれぞれ淡黄色固体として得た。

(工程2)

25

6- (1-アセチルピロリジン-2-イル)-5- (4プロモフェノキシ)-

2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール エナンチオマーAの製 . 造

実施例482(工程1)で得られたN-(4-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキサミド エナンチオマーA、及び4-ブルモフェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 56-2. 41 (7H, m), 3. 42-3. 90 (2H, m), 5. 16-5. 51 (1H, m), 6. 78-7. 66 10 (7H, m), 7. 80-7. 93 (1H, m), 8. 32-8. 44 (1H, m), 8. 54-8. 67 (1H, m), 11. 14-11. 65 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 479 [M+H]

実施例483

15 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4プロモフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール エナンチオマーB 実施例482(工程1)で得られたN-(4-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキサミド エナンチオマーB、及び4-プルモフェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。ESI-MS(m/e):479[M+H]

実施例484

25 <u>6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-[1,2,4]-オキサジアゾール-3-イル)ピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u> 6-(5-メチル-[1,2,4]-オキサジアゾール-3-イル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例483と同様の方法、これに準じた方法又は これらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 1 HNMR(CDCl₃) $\delta:1.51-2.43$ (7H, m), 2.59-2.74 (3H, m), 3.50-3.93 (2H, m), 5.17-5.46 (1H, m), 7.00-7.72 (4H, m), 7.82-8.13 (2H, m), 8.34-8.44 (1H, m), 8.57-8.69 (2H, m), 10.75-11.14 (1H, m) ESI-MS (m/e):482 [M+H]

実施例485

10 <u>5-(1-アセチル-3-メチルピロリジン-2-イル)-6-(4-(メチルスホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u>

(工程1)

20

25

N-(3-フルオロ-4-(2-(2-ヒドロキシエチル) アクリロイル)フェニ 15 ル)ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

N- (4-プロモー3-フルオロフェニル) ピリジンー2-カルボキサアミド 1. 0gのテトラヒドロフラン20ml溶液に、氷冷下、60%水素化ナトリウム136mgを加え、反応液を同温にて15分間撹拌した。反応液を-78度に冷却した後、n-プチルリチウム(2.66 M ヘキサン溶液)1.53mlを滴下し、反応液を同温にて30分間撹拌した。同温にて反応液に3-メチレンジヒドロフランー2(3H)-オン0.36mlを加え、反応液を同温にて2時間撹拌した後、0度に昇温し、30分間撹拌した。同温にて反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出し、有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

(工程2)

N-(4-(1, 4-ジヒドロキシ-2-メチルブチル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

N-(3-フルオロ-4-(2-(2-ヒドロキシエチル) アクリロイル)フェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド320mgのメタノール8ml溶液に、水素化ホウ素ナトリウム150mgを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=100/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

(工程3)

N-(4-(1-アセチル-3-メチルピロリジン-2-イル)-3-フル 10 オロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

N - (4 - (1, 4 - 3) + 1) + (1, 4 - 3) + (1フェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド100mgのクロロホルム5m1溶 液に、トリエチルアミン0.18m1、メタンスルホニルクロリド0.07m 1を順次加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加 え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留 .15 去し、得られた残渣のジメチルホルムアミド4m1溶液に、アジ化ナトリウム 23mgを加え、反応液を40度にて2時間撹拌した。反応液を室温に冷却し た後、水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶 媒を減圧留去し、得られた残渣のメタノール5ml溶液に、水素化ホウ素ナト 20 リウム50mg、硫酸銅・五水和物5mgを順次加え、反応液を40度にて1 5分間撹拌した。反応液を室温に冷却した後、飽和重曹水を加え、クロロホル ムにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた 残渣のクロロホルム4m1溶液に、トリエチルアミン0.08m1、無水酢酸 0.07ml、N, N-4-ジメチルアミノピリジン5mgを順次加え、反応液 を室温にて30分間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、クロロホルムにて 25 抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を シリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=10 0/1) により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

(工程4)

N-(4-(1-アセチル-3-メチルピロリジン-2-イル)-5-フル オロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミドの合成

N-(4-(1-rvt)-3-xt) ピロリジン-2-tル)-3-tル オロフェニル)ピリジン-2-tルボキサアミド 70mg に発煙硝酸 1m1 を加 え、反応液を室温にて 2 時間撹拌した。反応液を氷ー飽和重曹水混合溶液に注ぎ、クロロホルムにて抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減 圧留去し、得られた残渣を、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (Kieselgel $^{TM}60F_{254}$ 、Art 5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノ-ル=20/1) により精製し、表題化合物を黄色固体として得

(工程5)

た。

10

5- (1-アセチル-3-メチルピロリジン-2-イル)-6- (4- (メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの製造

- 15 N-(4-(1-アセチル-3-メチルピロリジン-2-イル)-5-フル オロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルポキサアミド、及び4-(メタンスルホニル)フェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これ に準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。
- ¹HNMR (CDCl₃) δ: 0. 81-2. 73 (9H, m), 3. 03-3. 11 (3H, m), 3. 36-3. 99 (2H, m), 4. 65-5. 43 (1H, m), 7. 00-7. 75 (5H,), 7. 81-7. 79 (3H, m), 8. 32-8. 45 (1H, m), 8-60-8. 68 (1H, m), 10. 51-10. 82 (1H, br)
- 25 ESI-MS (m/e): 491 [M+H]

実施例486

6-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ N-1H-ペンズイミダゾール-5-イル) オキシ)-3, 4-ジヒドロナフ タレン-1(2H)-オン

6-ヒドロキシ-3, 4-ジヒドロナフタレン-1 (2H) -オンを用いて、

5 実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 00-3. 00 (13H, m), 3. 40-3. 95 (2H, m), 5. 00-5. 50 (1H, m), 6. 60-7. 8 0 (5H, m), 7. 80-8. 20 (2H, m), 8. 30-8. 50 (1

10 H, m), 8. 50-8. 80 (1H, m), 10. 80-11. 20 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 467 [M+H]

実施例487

15 <u>6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイミダ</u>ゾール

4-(1H-イミダゾール-1-イル)フェノールを用いて、実施例338 (工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 00-2. 50 (7H, m), 3. 50-4. 50 (2H, m), 5. 20-6. 00 (1H, m), 6. 80-8. 80 (13H, m)

ESI-MS (m/e) : 465 [M+H]

25

20

実施例488

6-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イ N-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ)-1-メチル-[1, 2, 3, 4] -テトラヒドロナフタレン-1-オール

5

10

25

実施例486で得られた6-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)) -2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) -3, 4-ジヒドロナフタレン-1(2H) -オン7mgのテトラヒドロフラン0.5m1溶液に、氷冷下、臭化メチルマグネシウム(5.0M テトラヒドロフラン溶液) 0.050m1を加え、反応液を0度にて30分間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 10-2. 80 (16H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 10-5. 50 (1H, m), 6. 60-7. 9 0 (7H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-70 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 465 [M+H]

実施例489

6-((6-(1-yv+y) + 2-4y) - 2-4y) - 2-4y - 2

20 テトラヒドロナフタレンー1ーオール

実施例486で得られた6-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ)-3,4-ジヒドロナフタレン-1(2H)-オン7mgのテトラヒドロフラン0.5m1溶液に、氷冷下水素化ホウ素ナトリウム5mgを加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 00-2. 50 (14H, m), 4. 00-6. 00 (3H, m), 6. 80-8. 50 (9H, m) ESI-MS (m/e): 469 [M+H]

5 実施例490

5-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-6-(4-(メ タンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 Hーベンズイミダ ゾール ジアステレオマーA

(工程1)

10 エチル (2 Z) - 4 - ((t - プチル (ジメチル) シリル)オキシ) - 2 - フルオ ロプト-2-エノエートの合成

(ジエトキシホスホリル) (フルオロ) 酢酸エチル2.0gのテトラヒドロフラン40m1溶液を-78度に冷却した後、n-ブチルリチウム(2.66 M ヘキサン溶液) 3.4m1を滴下し、反応液を同温にて15分間撹拌した。

15 反応液に((tープチル(ジメチル)シリル)オキシ)アセトアルデヒド2.1m 1を加え、反応液を同温にて2時間撹拌した。同温にて反応溶液に飽和重曹水 を加え、室温に昇温した後、酢酸エチルにて抽出した。無水硫酸ナトリウムに て乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=50/1)により精製し、表題化合物を 20 無色油状物質として得た。

(工程2)

N- (4-((2 Z) - 4-((t-ブチル(ジメチル) シリル)オキシ)-2-フルオロブト-2-エノイル)-3-フルオロフェニル)ピリジン- 2-カルボキサアミドの合成

25 N- (4-プロモ-3-フルオロフェニル) ピリジン-2-カルボキサアミド 1.0gのテトラヒドロフラン40m1溶液に、氷冷下、60%水素化ナトリウム136mgを加え、反応液を同温にて20分間撹拌した。反応液を-78 度に冷却した後、n-プチルリチウム(2.66M ヘキサン溶液)1.53m 1を滴下し、反応液を同温にて20分間撹拌した。同温にて反応液にエチル

(2 Z) -4-((t-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-2-フルオロブトー2-エノエート1.07gを加え、反応液を同温にて4時間撹拌した。同温にて反応液に飽和重曹水を加え、室温に昇温した後、酢酸エチルにて抽出し、有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。(工程3)

N- (4-(4-((t-ブチル (ジメチル) シリル)オキシ)-2-フルオロー 1-ヒドロキシブチル) -3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサア ミド

N- (4-((2 Z) -4-((t-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-2-フルオロブト-2-エノイル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド300mgのメタノール20ml溶液に、10%パラジウムー炭素触媒100mgを加え、水素雰囲気下、反応液を室温にて4時間撹拌した。触媒を濾過後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣のメタノール4ml溶液に、水素化ホウ素ナトリウム50mgを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=100/1)により精製し、表題化合物を無色油状物質として得た。

(工程4)

10

15

20

N-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド ジアステレオマーA、及びジアステレオマーBの合成

N-(4-(4-(t-プチル(ジメチル)シリル)オキシ)-2-フルオ ロ-1-ヒドロキシプチル) -3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキ サアミド<math>100mgのクロロホルム5m1溶液に、トリエチルアミン46mg、メタンスルホニルクロリド39mgを順次加え、反応液を室温にて30分間撹 拌した。反応液に飽和重曹水を加え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸ナト

リウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のジメチルホルムアミド・ 4m1溶液に、アジ化ナトリウム22mgを加え、反応液を40度にて2時間 撹拌した。反応液を冷却した後、水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のテトラヒドロフラ ン4ml溶液にテトラブチルアンモニウムフロリド(1.0M テトラヒドロ フラン溶液) 0. 3 m l 加え、反応液を室温にて 1 時間撹拌した。反応液に、 水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減 圧留去し、得られた残渣のクロロホルム5m1溶液に、トリエチルアミン46 mg、メタンスルホニルクロリド39mgを順次加え、反応液を室温にて30 分間撹拌した。反応液に、飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫 10 酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のメタノール4 m1溶液に硫酸銅・五水和物10mg、水素化ホウ素ナトリウム50mgを順 次加え、反応液を40度にて1時間撹拌した。反応液を冷却した後、飽和重曹 水を加え、クロロホルムで抽出し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を 減圧留去し、得られた残渣のクロロホルム4m1溶液に、トリエチルアミン4 15 6mg、無水酢酸35mg、N, N-4-ジメチルアミノピリジン5mgを順次 加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣 を、分取用薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=30/1)によ り精製し、表題化合物のジアステレオマーA、及びジアステレオマーB をそれぞ れ無色油状物質として得た。 20

(工程5)

5-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 <math>H-ペンズイミダゾール ジアステレオマーA の製造

25 N- (4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド ジアステレオマーA 18mgに、発煙硝酸 0.5mlを加え、反応液を室温にて10分間撹拌した。反応液を氷-飽和重曹水混合溶液中に注ぎ、クロロホルムにて抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた組成生

物、及び4-(メタンスルホニル)フェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 85-2. 40 (5H, m), 3. 06 a nd 3. 09 (3H, s), 3. 79-4. 08 (2H, m), 4. 96-5. 62 (2H, m), 7. 05-7. 70 (5H, m), 7. 83-7. 9 9 (3H, m), 8. 34-8. 43 (1H, m), 8. 61-8. 69 (1H, m), 10. 58-10. 84 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

10

実施例491

4-(2-チエニル)フェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様 15 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 05-2. 45 (7H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 80-8. 00 (11H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 80 (1

20 H, m)

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

実施例492

 $\frac{2 - (4 - ((6 - (1 - アセチルピロリジン - 2 - イル)) - 2 - ピリジン - 2}{2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) オキシ) フェニル) - 1}{H - イソインドール - 1, 3 (2 H) - ジオン}$

2-(4-ヒドロキシフェニル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオンを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体と

して得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 05-2. 40 (7H, m), 3. 40-4. 05 (2H, m), 5. 05-5. 60 (1H, m), 6. 80-8. 20 (12H, m), 8. 30-8. 70 (2H, m)

5 ESI-MS (m/e):544 [M+H]

実施例493

15

10 ゾール ジアステレオマーB

実施例490(工程4)で得られた N-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-3-フルオロフェニル)ピリジン-2-カルボキシアミド ジアステレオマーBを用いて、実施例490(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 80-2. 45 (5H, m), 3. 05 a nd 3. 08 (3H, s), 3. 61-4. 31 (2H, m), 5. 08-5. 54 (2H, m), 7. 03-7. 80 (5H, m), 7. 81-7. 9 7 (3H, m), 8. 33-8. 43 (1H, m), 8. 60-8. 68 (1

20 H, m), 10. 52-10. 75 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

実施例494

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(5-メチル-1H 25 ーテトラゾール-1-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

4-(5-メチル-1H-テトラゾール-1-イル)フェノールを用いて、 実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 91 and 2. 15 (total 3H, each s), 1. 97-2. 20 (3H, m), 2. 22-2. 58 (1 H, m), 2. 63 and 2. 64 (total 3H, each s), 3. 62-4. 00 (2H, m), 5. 34-5. 42 (1H, m), 7. 2 2-7. 68 (7H, m), 7. 94-8. 05 (1H, m), 8. 30 (1 H, t, J=7. 8Hz), 8. 76 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

実施例495

15

10 エチル 5-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)ピリジン-2-カルボキシレート

エチル 5-ヒドロキシピリジン-2-カルボキシレートを用いて、実施例 338 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 30-1. 50 (3H, m), 1. 50-2. 50 (7H, m), 3. 50-3. 90 (2H, m), 4. 35-4. 60 (2H, m), 5. 10-5. 45 (1H, m), 6. 90-7. 70 (4H, m), 7. 80-7. 95 (1H, m), 8. 00-8. 20 (1H, m),

20 8. 30-8. 80 (3H, m), 10. 60-11. 20 (1H, m) ESI-MS (m/e): 472 [M+H]

実施例496

 $\frac{6 - (1 - アセチルピロリジン-2 - イル) - 5 - (4 - ピラジン-2 - イル}{25}$ フェノキシ) -2 - ピリジン-2 - イル-1 H - ベンズイミダゾール

4-ピラジン-2-イルフェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 0. 80-2. 40 (7H, m), 3. 60-3. 90 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-8. 05 (8H, m), 8. 30-8. 80 (4H, m), 8. 90-9. 10 (1H, m), 10. 40-10. 80 (1H, m)

5 ESI-MS (m/e): 477 [M+H]

実施例497

6-(1-yセチルピロリジン-2-イル)-5-(1H-インドール-5-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

10 1 H - インドール - 5 - オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 20-2. 40 (7H, m), 3. 60-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 40-6. 60

15 (1H, m), 6.80-8.00 (7H, m), 8.20-8.50 (2H, m), 8.50-8.80 (1H, m) ESI-MS (m/e):438 [M+H]

実施例498

(工程1)

25

(3-フルオロー4-ピロリジン-2-イルフェニル)アミン二塩酸塩の合成 実施例338(工程2)で得られた、2-(4-アミノ-2-フルオロー

実施例 3 3 8 (工程 2) で 付られた、 2 - (4 -) ミノー 2 - ノルオローフェニル) ーピロリジンー1 - カルボン酸 t - プチルエステル19gの酢酸エチル50m1とメタノール50m1混合溶液に、氷冷下4規定塩酸ージオキサン溶液100m1を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を白色固体として得た。

(工程2)

2, 2, 2-トリフルオロ-N-(3-フルオロ-4-(1-(トリフルオロアセチル) ピロリジン-2-イル)フェニル)アセタミドの合成

(3-フルオロー4-ピロリジン-2-イルフェニル)アミン二塩酸塩20gのクロロホルム200m1懸濁液に、氷冷下ピリジン39m1及びトリフルオロ酢酸無水物24m1を順次加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物を褐色油状物質として得た。

10 (工程3)

2, 2, 2-トリフルオローN-(5-フルオロ-2-ニトロー4-(1-(トリフルオロアセチル) ピロリジン-2-イル)フェニル)アセタミドの合成

2, 2, 2ートリフルオローNー(3ーフルオロー4ー(1ー(トリフルオロアセチル)ピロリジンー2ーイル)フェニル)アセタミド28gに、氷冷下発煙硝酸100m1を加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液に氷水を加え希釈後、酢酸エチルにて抽出し、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=10/1)により精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程4)

tープチル 2-(4-アミノ-2-フルオロ-5-ニトロフェニル) ピロリ ジン-1-カルボキシレートの合成

2, 2, 2-トリフルオロ-N-(5-フルオロ-2-ニトロ-4-(1-25 (トリフルオロアセチル)ピロリジン-2-イル)フェニル)アセタミド29gのテトラヒドロフラン150ml溶液に、氷冷下1規定水酸化ナトリウム水溶液150mlを加え、反応液を室温にて5時間撹拌した。さらに反応液に二炭酸ジt-ブチル23mlを加え、反応液を30分撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾

燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル= 5 / 1) にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程5)

5 tープチル 2-(4-アミノ-2-((2'-フルオロビフェニル-4-イル)オキシ)-5-ニトロフェニル)ピロリジン-1-カルボキシレートの合成

tープチル 2-(4-アミノ-2-フルオロ-5-二トロフェニル)ピロリジン-1-カルボキシレート288mgのN,Nージメチルホルムアミド3m10m1溶液に、2'-フルオロビフェニル-4-オール200mg及び炭酸カリウム184mgを加え、反応液を80度にて一終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=5/1)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程 6)

tープチル 2-(4,5-ジアミノ-2-((2'-フルオロピフェニルー4-イル)オキシ)フェニル)ピロリジン-1-カルボキシレートの合成 tープチル 2-(4-アミノ-2-((2'-フルオロピフェニル-4- イル)オキシ)-5-ニトロフェニル)ピロリジン-1-カルボキシレート410mgのメタノール5ml溶液に、展開ラネーニッケル触媒1mlを加え、反応液を水素雰囲気下、室温にて一日撹拌した。触媒をセライトにて濾去後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物を褐色油状物質として得た。

(工程7)

ルー4ーイル)オキシ)フェニル)ピロリジン-1ーカルボキシレート255 mgのメタノール5ml溶液に、N-((1E)ーピリジン-2ーイルメチレン)アニリン(1M メタノール溶液)1.6mlを加え、反応液を90度にて1日撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗5後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣332mgに4規定塩酸ージオキサン溶液5mlを加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、飽和重曹水にて希釈後、クロロホルムにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開2が戻き減圧留去し、得られた残渣シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開2が戻き減圧留去し、得られた残渣シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開2が戻き減圧日本に大きでである。

(工程8)

15

20

25

(2-(2-(5-((2'-フルオロピフェニル-4-イル) オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル) ピロリジン-1-イル)-2-オキソエチル)メチルアミンの製造

5-((2'-フルオロピフェニルー4-イル)オキシ)-2-ピリジンー2ーイルー6ーピロリジン-2ーイルー1Hーベンズイミダゾール37mgのピリジン1m1溶液に、N-(tープトキシカルボニル)ーNーメチルグリシン19mg、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩24mgを順次加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。反応液に4規定塩酸ージオキサン溶液2m1を加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて塩基性とした後、有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 60-2. 60 (6H, m), 2. 80-3. 05 (1H, m), 3. 10-4. 00 (4H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 95-7. 70 (11H, m), 7. 75-7. 95 (1

H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 522 [M+H]

5 実施例499

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-1), 3, 4]-オキサジアゾール-2-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) <math>-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール

6-(5-メチル-[1,3,4]-オキサジアゾール-2-イル)ピリジ 10 ン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じ た方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状 物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 40-2. 40 (7H, m), 2. 50-2. 80 (3H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 05-5. 50 (1H, m), 6. 80-7. 80 (4H, m), 7. 80-8. 00 (1H, m), 8. 05-8. 30 (1H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 80 (2H, m), 10. 50-11. 00 (1H, m) ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

20 実施例500

15

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-([1, 3, 4] - オキサジアゾール-2-イル) ピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

6-([1,3,4]-オキサジアゾール-2-イル)ピリジン-3-オー 25 ルを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 40-2. 40 (7H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 05-5. 50 (1H, m), 6. 80-7. 80 (4H, m), 7. 80-8. 00 (1H, m), 8. 05-8. 80 (5H, m), 10. 50-11. 00 (1H, m)
ESI-MS (m/e): 468 [M+H]

5 実施例501

6 - (1 - アセチルピロリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 5 - (4 - ピリミジン - 2 - イルフェノキシ) - <math>1 H - ベンズイミダゾール

4-ピリミジン-2-イルフェノールを用いて、実施例338(工程5)と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

10 表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 90 and 2. 13 (total 3H, each s), 1. 94-2. 53 (4H, m), 3. 62-3. 80 (1 H, m), 3. 80-4. 00 (1H, m), 5. 38-5. 46 (1H, m), 7. 16-7. 56 (6H, m), 7. 95-8. 04 (1H, m), 8.

15 24-8.33 (1 H, m), 8.46 (2 H, d, J=9.0 Hz), 8. 70-8.79 (1 H, m), 8.83-8.85 (2 H, m) ESI-MS (m/e): 477 [M+H]

実施例502

1-((5-ヒドロキシピリジン-2-イル)メチル)ピロリジン-2, 5-ジオンを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方 25 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体とし て得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 80-2. 46 (7H, m), 2. 74-2. 86 (4H, m), 3. 53-3. 90 (2H, m), 4. 76-4. 87 (2H, m), 5. 18-5. 48 (1H, m), 6. 76-7. 67 (5H, m), 7. 80-7. 91 (1H, m), 8. 28-8. 44 (2H, m), 8. 57-8. 67 (1H, m), 11. 07-11. 41 (1H, m) ESI-MS (m/e):511 [M+H]

5 実施例503

6-(1-yv+y)ピロリジン-2-(1) -

10 6-(5-(トリフルオロメチル)-[1, 2, 4]-オキサジアゾールー3-イル) ピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 89-2. 54 (7H, m), 3. 84-4. 15 01 (2H, m), 5. 32-5. 42 (1H, m), 7. 20-7. 80 (4H, m), 7. 98-8. 03 (1H, m), 8. 24-8. 37 (2H, m), 8. 60-8. 65 (1H, m), 8. 73-8. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 536 [M+H]

20 実施例504

25

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-クロロピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール
6-クロロピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (5H, m), 7. 80-8. 50 (3H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 60-11. 00 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 434 [M+H]

実施例505

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-ブロモピリジン-

5 3-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

6-プロモピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 50-3.

10 95 (2H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (5H, m), 7. 70-8. 00 (1H, m), 8. 05-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 60-11. 00 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 478, 480 [M+H]

15

実施例506

20 6-メトキシピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 60-2. 60 (7H, m), $\tilde{3}$. 50-4. 10 (5H, m), 5. 10-5. 70 (1H, m), 6. 60-7. 70

25 (5H, m), 7. 70-7. 95 (1H, m), 7. 95-8. 10 (1H, m), 8. 25-8. 45 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 60-11. 00 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

実施例507

5- ((2'-フルオロビフェニル-4-イル) オキシ) -6- (1- (メタンスルホニル) ピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

- 5 実施例498(工程7)で得られた5-((2'-フルオロピフェニルー4-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例178と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色油状物質として得た。
- ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 20 (3H, m), 2. 20-2. 50 (1H, m), 2. 70-3. 00 (3H, m), 3. 40-3. 80 (2H, m), 5. 10-5. 40 (1H, m), 6. 90-8. 10 (12 H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m)
- 15 ESI-MS (m/e): 529 [M+H]

実施例508

25

メチル 2-(5-((2'-フルオロビフェニル-4-イル) オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル) ピロリジ

20 ン-1-カルボキシレート

実施例498(工程7)で得られた5-((2'-フルオロビフェニルー4-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ペンズイミダゾールを用いて、実施例181と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 20 (3H, m), 2. 20-2. 50 (1H, m), 3. 40-3. 80 (5H, m), 5. 10-5. 40 (1H, m), 6. 90-8. 10 (12H, m), 8. 30-8. 50 (1

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843 463

H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例509 5

2- (5- ((2'-フルオロビフェニル-4-イル) オキシ) -2-ピリジ ン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル)-N, N-ジメチルピ ロリジンー1ーカルポキサミド

実施例498(工程7)で得られた5-((2'-フルオロビフェニルー 4-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イルー 10 1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例336(工程1)及び(工程2) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることによ り、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 20 (3H, m), 2. 20-2. 50 (1H, m), 2. 72 (3H, s), 2. 84 (3H, s), 3. 4 15 0-3.80 (2H, m), 5.10-5.40 (1H, m), 6.90-8. 10 (12H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m)ESI-MS (m/e) : 522 [M+H]

20

実施例510

1 - ((5 - ((6 - (1 - アセチルピロリジン-2 - イル) - 2 - ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)ピリジン-2-イル) メチル) ピロリジン-2-オン

1-((5-ヒドロキシピリジン-2-イル)メチル)ピロリジン-2-オ 25 ンを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこ れらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。 ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 57 (11H, m), 3. 33-3. 89 (4H, m), 4. 48-4. 64 (2H, m), 5. 20-5. 5

1 (1H, m), 6. 77-7. 67 (5H, m), 7. 77-7. 90 (1 H, m), 8. 27-8. 42 (2H, m), 8. 56-8. 66 (1H, m), 11. 16-11. 53 (1H, m) ESI-MS (m/e): 497 [M+H]

5

実施例511

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(3-メチル-1) H-[1, 2, 4]-トリアゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジ2-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

10 4-(3-メチル-1H-[1, 2, 4]-トリアゾール-5-イル)フェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 76-2. 82 (10H, m), 3. 50-15 3. 90 (2H, m), 5. 13-5. 59 (1H, m), 6. 64-8. 0 4 (8H, m), 8. 23-8. 64 (2H, m) ESI-MS (m/e): 480 [M+H]

実施例512

25

20 <u>6-(1-(ジフルオロアセチル)ピロリジン-2-イル)-5-((2'-</u>フルオロビフェニル-4-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

ジフルオロ酢酸を用いて、実施例498(工程8)同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 80-2. 50 (4H, m), 3. 60-4. 20 (2H, m), 5. 20-6. 20 (2H, m), 6. 90-8. 10 (12H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 529 [M+H]

実施例513

アセトキシ酢酸を用いて、実施例498(工程8)と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油 状物質として得た。

- 10 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 60-2. 40 (7H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 4. 05-4. 80 (2H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 90-8. 10 (12H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m)
- 15 ESI-MS (m/e): 551 [M+H]

実施例514

(5-((6-(1-rvt+) + 2-tu) - 2

20 メタノール

実施例495で得られたエチル 5-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)ピリジン-2-カルボキシレート90mgのテトラヒドロフラン2m1溶液に、氷冷下、水素化リチウムアルミニウム20mgを加え、反応液を0度にて30分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社

製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を白色 固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 4. 70-4. 85 (2H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (5H, m), 7. 70-7. 95 (1H, m), 8. 30-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m) ESI-MS (m/e): 430 [M+H]

実施例515

実施例513で得られた2-(2-(5-(2'-フルオロビフェニルー4-イル) オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールー15 6-イル) ピロリジン-1-イル)-2-オキソエチル アセテート11mgのメタノール0.5m1溶液に、炭酸カリウム10mgを加え、反応液を室温にて1日撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 40-2. 50 (4H, m), 3. 40-4. 20 (4H, m), 5. 05-5. 70 (1H, m), 6. 90-8. 10 (12H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1

25 H, m), 10. 50-10.80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 509 [M+H]

製し、表題化合物を白色固体として得た。

実施例516

実施例514で得られた(5-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル) ル) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) ピリジン-2-イル) メタノール17mgのクロロホルム1ml溶液に、水冷下ビス(2-メトキシエチル) アミノサルファートリフロライド0.050mlを加え、反応液を0度にて2時間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を微黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 50-4. 15 00 (2H, m), 5. 05-5. 60 (3H, m), 6. 80-7. 70 (5H, m), 7. 70-7. 95 (1H, m), 8. 30-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 60-11. 00 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 432 [M+H]

20

実施例517

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(3-メチル-1), 2, 4]-オキサジアゾール-5-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) <math>-2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール

25 6-(3-メチル[1, 2, 4]-オキサジアゾール-5-イル) ピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC1₃) $\delta:1.65-2.57$ (10H, m), 3.48-

3. 93 (5H, m), 5. 17-5. 52 (1H, m), 6. 82-7. 6
7 (7H, m), 7. 80-7. 91 (1H, m), 8. 34-8. 44 (1
H, m), 8. 57-8. 67 (1H, m), 11. 32-11. 68 (1H, m)

5 ESI-MS (m/e):482 [M+H]

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

実施例518

10 ペンズイミダゾール

4-(1-メチル-1H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、 実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 83-2. 40 (7H, m), 3. 58-3. 15 90 (2H, m), 4. 15 and 4. 19 (total 3H, each s), 5. 16-5. 48 (1H, m), 6. 93-7. 78 (7H, m), 7. 80-7. 91 (1H, m), 8. 34-8. 42 (1H, m), 8. 5 6-8. 65 (1H, m)

20

実施例519

5-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)-N-メチルピリジン-2-カルボキサミド

25 5-ヒドロキシーN-メチルピリジン-2-カルボキサミドを用いて、実施 例338 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組 み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 50 (7H, m), 2. 90-3. 10 (3H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 05-5. 50 (1H, m), 6. 80-7. 70 (3H, m), 7. 70-8. 00 (2H, m), 8. 10-8. 50 (3H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m)ESI-MS (m/e): 457 [M+H]

5 実施例520

3-(5-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル)-1 H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)ピリジン-2-イル) -1, 3-オキサゾリジン-2-オン

3-(5-ヒドロキシピリジン-2-イル)-1,3-オキサゾリジン-10 2-オンを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体とし て得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 60-2. 50 (7H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 4. 10-4. 35 (2H, m), 4. 40-4. 60 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (4H, m), 7. 70-8. 00 (1H, m), 8. 10-8. 50 (3H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 70-11. 10 (1H, m) ESI-MS (m/e): 485 [M+H]

20 実施例521

6-メチルピリジン-3-チオールを用いて、実施例338(工程5)と同 25 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 20-2. 50 (10H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-8. 0 0 (6H, m), 8. 20-8. 70 (3H, m)

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

実施例522

5-((6-(1-yセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イ -2-ピリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イ -2-ピリジン-2-イル $-2-ピリジン-2-\ell$

5-ヒドロキシニコチン酸メチルエステルを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

10 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 89 and 2. 14 (total 3H, each s), 1. 96-2. 20 (3H, m), 2. 32-2. 54 (1 H, m), 3. 63-3. 90 (2H, m), 3. 93 (3H, s), 5. 3 7-5. 41 (1H, m), 7. 20-7. 57 (3H, m), 7. 92-8. 03 (2H, m), 8. 30 (1H, t, J=8. 4Hz), 8. 65-8.

15 67 (1H, m), 8. 74-8. 78 (1H, m), 8. 89-8. 92 (
1H. m)

ESI-MS (m/e) : 458 [M+H]

実施例523

20 <u>6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(メチルチオ)ピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ</u>ゾール

6-メチルチオピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

25 表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 70 (10H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-8. 1 0 (6H, m), 8. 20-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 70-11. 10 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 446 [M+H]

実施例524

10

25

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(1, 3-ジメチ N-1H-[1, 2, 4]-トリアゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾール

4-(1,3-ジメチル-1H-[1,2,4]-トリアゾール-5-イル)フェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 79-2. 2. 53 (10H, m), 3. 5 0-3. 90 (5H, m), 5. 19-5. 30 (1H, m), 6. 87-7. 66 (5H, m), 7. 77-7. 91 (1H, m), 7. 96-8. 10 (2H, m), 8. 33-8. 43 (1H, m), 8. 56-8. 67 (1H,

15 m), 10. 82-11. 08 (1H, m) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

実施例525

4-(1,5-ジメチル-1H-[1,2,4]-トリアゾール-3-イル)フェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 79-2. 53 (10H, m), 3. 50-3. 90 (5H, m), 5. 19-5. 30 (1H, m), 6. 87-7. 6 (5H, m), 7. 77-7. 91 (1H, m), 7. 96-8. 10 (2H, m), 8. 33-8. 43 (1H, m), 8. 56-8. 67 (1H,

m), 10.82-11.08(1H, m) ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

実施例526

6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- ((2'-フルオロビフェ ニルー4-イル)オキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

実施例338(工程2)で得られた2-(4-アミノ-2-フルオローフェ ニル) - ピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル、ピラジン-2-

カルボン酸、2'ーフルオロビフェニルー4ーオールを用いて、実施例338 10 (工程3)から(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 $^1\text{HNMR}$ (CDC1₃) $\delta:1.\ 20-2.\ 50$ (7H, m), 3. 50-3.95 (2H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 80

(10 H. m) . 8. 50-8. 90 (2 H. m) , 9. 40-10. 00 15 (1H, m), 10.50-11.20 (1H, m)ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

実施例527

- 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((5-クロロピリジン-20 3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール 5-クロロー3-ピリジノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を白色固体として得た。
- ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 89 and 2. 15 (total 3H, 25 each s), 1.94-2.20 (3H, m), 2.29-2.49 (1 H, m), 3.62-3.97 (2 H, m), 5.32-5.40 (1 H,m), 7. 17-7. 63 (4H, m), 7. 94-8. 04 (1H, m), 8. 26-8. 41 (3H, m), 8. 73-8. 79 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 434 [M+H]

実施例528

1-(5-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル)-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) ピリジン-2-イル) ピリジン-2-イル) ピロリジン-2-オン

1-(5-ヒドロキシピリジン-2-イル)ピロリジン-2-オンを用いて、 実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

10 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 79-2. 43 (9H, m), 2. 58-2. 71 (2H, m), 3. 53-3. 89 (2H, m), 3. 98-4. 17 (2H, m), 5. 21-5. 57 (1H, m), 6. 77-7. 57 (4H, m), 7. 74-8. 66 (5H, m) ESI-MS (m/e): 483 [M+H]

15

20

25

実施例529

6-(1-Pセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-メチルピリジン-3-イル) オキシ) <math>-2-ピラジン-2-イル-1H

6-メチルピリジン-3-オールを用いて、実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 60-2. 60 (10H, m), 3. 50-3. 95 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 65-7. 8 0 (4H, m), 8. 20-8. 40 (1H, m), 8. 50-8. 70 (2H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 60-11. 40 (1H, m)

ESI-MS (m/e):415 [M+H]

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-([1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピ リジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

ESI-MS (m/e) : 468 [M+H]

実施例531

4-(1,3-オキサゾール-4-イル)フェノールを用いて、実施例33 8(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

20 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 89-2. 20 (6H, m), 2. 28-2. 50 (1H, m), 3. 62-4. 00 (2H, m), 5. 39-5. 50 (1H, m), 7. 12-7. 53 (5H, m), 7. 80-7. 89 (2H, m), 7. 93-8. 04 (1H, m), 8. 24-8. 33 (3H, m), 8. 70-8. 79 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 466 [M+H]

実施例532

6-(1-7セチルピロリジン-2-イル)-5-((6-クロロピリジン-3-イル) オキシ) <math>-2-ピラジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール

6-クロロピリジン-3-オールを用いて、実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 60-2. 60 (7H, m), 3. 50-3. 5 95 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 65-8. 30 (5H, m), 8. 40-8. 70 (2H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 60-11. 60 (1H, m) ESI-MS (m/e): 435 [M+H]

10 実施例533

6 - (1 - y + y + y + y + y + 1) - 5 - (4 - (2 - y + y + y + 2 + y + 1) - 5 - (4 - (2 - y + y + y + 2 + y +

4- (2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、

15 実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 90-2. 19 (6H, m), 2. 27-2. 51 (1H, m), 3. 61-4. 00 (2H, m), 4. 43 and 4. 44 (total 3H, each s), 5. 38-5. 46 (1H, m),

7. 23 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 24-7. 60 (2H, m), 8. 11-8. 19 (2H, m), 8. 67-8. 70 (1H, m), 8. 7 7 (1H, brs), 9. 46 (1H, d, J=8.6Hz) ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

25 実施例534

6-(1-yセチルピロリジン-2-(1)-5-(6-y)ロモピリジン-3-(1)-1 3 -(1)-1 3 -(1)-1 3 -(1)-1 3 -(1)-1 3 -(1)-1 4 -(1)-1 3 -(1)-1 4 -(1)-1 6 -(1)-1 6 -(1)-1 7 -(1)-1 8 -(1)-1 7 -(1)-1 8 -(1)-1 8 -(1)-1 9 9

白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 50 (7H, m), 3. 60-3. 95 (2H, m), 5. 20-5. 50 (1H, m), 6. 80-8. 40 (5H, m), 8. 50-8. 80 (2H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 40-11. 10 (1H, m) ESI-MS (m/e): 479, 481 [M+H]

実施例535

5-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-6-(4-(メ 10 タンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダ ゾール エナンチオマーA、及びエナンチオマーB

実施例493で得られた、5-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ペンズイミダゾール ジアステレオマーB 10mgを 光学分割 用カラム (CHIRALPAK AD 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール/ジエチルアミン=40/60/0.1、流速:10ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:10.5min)、及びエナンチオマーB(保持時間:19.0min)をそれぞれ白色固体として得た。

20 エナンチオマーA

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

エナンチオマーB

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

25 実施例536

. 6- (1-メチル-1H-テトラゾール-5-イル) ピリジン-3-オール

を用いて、実施例 3 3 8 (工程 5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ:1.88 and 2.02 (total 3 H, e a chs), 1.93-2.20 (3 H, m), 2.28-2.50 (1 H, m), 3.60-4.00 (2 H, m), 4.47 and 4.48 (total 3 H, e a chs), 5.32-5.42 (1 H, m), 7.22-7.70 (4 H, m), 7.95-8.02 (1 H, m), 8.25-8.32 (2 H, m), 8.61-8.64 (1 H, m), 8.73 (1 H, brs) ESI-MS (m/e):482 [M+H]

10

実施例537

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル) -5-((6-(1-メチル-1) H-テトラゾール-5-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) <math>-2-ピラジン -2-イル-1H-ペンズイミダゾール

15 6-(1-メチル-1H-テトラゾール-5-イル) ピリジン-3-オール を用いて、実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 91 and 2. 16 (total 3H, each s), 2. 00-2. 20 (3H, m), 2. 38-2. 55 (1H, m), 3. 63-4. 01 (2H, m), 4. 50 and 4. 51 (total 3H, each s), 5. 35-5. 44 (1H, m), 7. 33-7. 60 (2H, m), 7. 66-7. 73 (1H, m), 8. 27-8. 34 (1H, m), 8. 65-8. 67 (1H, m), 8. 71-8. 73 (1H, m), 8. 78-8. 80 (1H, m), 9. 48-9. 50 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 483 [M+H]

実施例538

-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

6-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)ピリジン-3-オール を用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれ らと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

5 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 91-2. 20 (6H, m), 2. 33-2. 52 (1H, m), 3. 60-4. 00 (2H, m), 4. 48-4. 90 (3H, m), 5. 37-5. 44 (1H, m), 7. 22-7. 68 (4H, m), 7. 97-8. 04 (1H, m), 8. 19-8. 23 (1H, m), 8. 25-8. 31 (1H, m), 8. 55-8. 59 (1H, m), 8. 7

ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]

実施例539

4 (1H, brs)

10

6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- (4-(5-メチル-1H 15 ーテトラゾール-1-イル) フェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

4-(5-メチル-1H-テトラゾール-1-イル)フェノールを用いて、 実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ せることにより、表題化合物を白色固体として得た。

20 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 91 and 2. 16 (total 3H, eachs), 1. 96-2. 20 (3H, m), 2. 33-2. 54 (1H, m), 2. 63 and 2. 64 (total 3H, eachs), 3. 64-4. 00 (2H, m), 5. 38-5. 43 (1H, m), 7. 32-7. 57 (4H, m), 7. 61-7. 68 (2H, m), 8. 70-8. 73 (1H, m), 7. 32-7. 60 (1H, m), 7. 61-7. 68 (2H, m), 8. 70-8. 73 (1H, m), 7. 61-7. 68 (2H, m), 8. 70-8. 73 (1H, m), 7. 61-7. 68 (2H, m), 8. 70-8. 73 (1H, m), 7. 61-7. 68 (2H, m), 8. 70-8. 73 (1H, m), 7. 61-7. 68 (2H, m), 8. 70-8. 73 (1H, m), 7. 61-7. 68 (2H, m), 8. 70-8. 73 (1H, m), 7. 61-7. 68 (2H, m), 8. 70-8. 73 (1H, m), 8. 70-8. 73 (1H, m), 9. 47. 68 (2H, m), 8. 70-8. 73 (1H, m), 9. 47. 68 (2H, m), 9.

25 m), 8. 78-8. 80 (1H, m), 9. 47-9. 49 (1H, m) ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

実施例540

6-(1-アセチルピロリジン<math>-2-イル)-5-((6-(1H-ピラゾー

ルー1ーイル) ピリジンー3ーイル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1 Hーベンズイミダゾール

6-(1H-ピラゾール-1-イル) ピリジン-3-オールを用いて、実施 例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組 み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 67-2. 48 (7H, m), 3. 50-3. 92 (2H, m), 5. 14-5. 57 (1H, m), 6. 41-6. 50 (1H, m), 6. 80-8. 03 (7H, m), 8. 17-8. 67 (4H, m), 11. 00-11. 11. 27 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 466 [M+H]

実施例 5 4 1

6-(1-rセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-5-((6-(1H-[1, 2, 4]-トリアゾール-1-イル) ピリジン-3-

15 イル) オキシ) - 1 H - ベンズイミダゾール

6-(1H-[1, 2, 4]-トリアゾール-1-イル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

20 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 62-2. 45 (7H, m), 3. 52-3. 90 (2H, m), 5. 20-5. 55 (1H, m), 6. 79-8. 68 (10H, m), 9. 02-9. 13 (1H, m), 11. 17-11. 52 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 467 [M+H]

実施例542

25

<u>5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2</u> -ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾー ル エナンチオマーA及びエナンチオマーB</u> 4- (2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、 実施例162(工程2)~(工程7)と同様な方法で得られた5-(4-(2 ーメチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2 ーイル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール59.0mg を、光学分割用カラム(CHIRALPAK AD 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:エタノール/2-プロパノール/ジエチル アミン 25/75/0.1、流速:12~18m1/min)にて光学分割 し、エナンチオマーA及びエナンチオマーBをそれぞれ淡黄色固体として得た。 (保持時間:エナンチオマーA 13.5min,エナンチオマーB 30. 8min、CHIRALPAK AD 4.6mmφ×250mmL(ダイセ ル化学工業社製)、移動相:エタノール/2-プロパノール/ジエチルアミン 25/75/0.1、流速:1ml/min)

実施例543

15 <u>6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(2-メチル-2H</u> <u>-テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-</u> ベンズイミダゾール エナンチオマーA

実施例542で得られた5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル
20 -1H-ベンズイミダゾール エナンチオマーA24.7mgのクロロホルム1ml溶液に、無水酢酸0.006mlを加え、反応液を室温で10分間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物のキラル体の125 つを白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 90-2. 20 (6H, m), 2. 24-2. 49 (1H, m), 3. 66-4. 00 (2H, m), 5. 37-5. 46 (1H, m), 7. 12-7. 60 (5H, m), 7. 94-8. 04 (1H, m), 8. 04-8. 20 (2H, m), 8. 29 (1H, t, J=8. 2H z), 8.68-8.78 (1H, m) ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

実施例544

5 <u>6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(2-メチル-2H</u> <u>-テトラゾール-5-イル) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-</u> ベンズイミダゾール エナンチオマーB

実施例542で得られた5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル
10 -1H-ベンズイミダゾール エナンチオマーB30.9mgのクロロホルム 1m1溶液に、無水酢酸0.007m1を加えた後、反応液を室温で10分間 撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物のキラル体の 15 1つを白色固体として得た。

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

実施例 5 4 5

25

5- (1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-6- (4- (メタ 20 ンスルホニル) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾ ール エナンチオマーA、B、C及びD

5-メチルジヒドロフラン-2 (3 H) -オンを用いて、実施例485と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物の4成分混合物を得た。得られた4成分混合物15mgを光学分割用カラム(CHIRAL-CEL OD-H 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール/ジエチルアミン=80/20/0.1)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:13.67min)、エナンチオマーB(保持時間:15.24min)、エナンチオマーC(保持時間:18.96min)、及びエナンチオマーD(保持時間:22.

90min) をそれぞれ淡黄色固体として得た。

エナンチオマーA

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 23-1. 38 (3H, m), 1. 50-2. 57 (7H, m), 3. 04 and 3. 08 (3H, s), 4. 24-4. 60 (1H, m), 5. 18-5. 43 (1H, m), 6. 92-7. 83 (5H, m), 7. 83-7. 98 (3H, m), 8. 34-8. 43 (1H, m), 8. 60-8. 67 (1H, m), 10. 84-11. 33 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

10 エナンチオマーB

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 22-2. 20 (9H, m), 2. 23-2. 45 (1H, m), 3. 04 and 3. 08 (3H, s), 4. 10-4. 22 (1H, m), 5. 09-5. 23 (1H, m), 7. 04-7. 70 (5H, m), 7. 83-7. 97 (3H, m), 8. 34-8. 48 (1H,

15 m), 8. 61-8. 69 (1H, m), 10. 73-11. 16 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

エナンチオマーC

ES[-MS(m/e):491[M+H]

20 エナンチオマーD

ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

実施例546

6-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)ピリジン-3-オール を用いて、実施例526と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 ¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 88-2. 20 (6H, m), 2. 21-2. 31 (1H, m), 3. 61-4. 00 (2H, m), 4. 46 and 4. 4 7 (total 3H, each s), 5. 34-5. 44 (1H, m), 7. 22-7. 71 (3H, m), 8. 18-8. 25 (1H, m), 8. 50-8. 60 (1H, m), 8. 65-8. 70 (1H, m), 8. 72-8. 8 0 (1H, m), 9. 44-9. 47 (1H, m) ESI-MS (m/e): 483 [M+H]

実施例547

15

4-(2-(メトキシメチル)-2H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 90-2. 20 (6H, m), 2. 22-2. 71 (1H, m), 3. 53 (3H, s), 5. 38-5. 46 (1H, m), 5. 96 and 5. 97 (total 3H, each s), 7. 20-7. 5 6 (5H, m), 7. 95-8. 03 (1H, m), 8. 17-8. 22 (2

20 H, m), 8. 29 (1H, t, J=8.0Hz), 8. 73-8.79 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 511 [M+H]

実施例548

25 <u>6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(メトキシメチル) ピリジン-3-イル) オキシ)-2-ピリジン-2-イルー1H-ペンズ</u>イミダゾール

6-(メトキシメチル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例483と同 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 43 (7H, m), 3. 34-3. 91 (5H, m), 4. 45-4. 59 (2H, m), 5. 20-5. 52 (1H, m), 6. 86-7. 67 (5H, m), 7. 80-7. 90 (1H, m), 8. 29-8. 48 (2H, m), 8. 55-8. 67 (1H, m), 10. 87-11. 27 (1H, m) ESI-MS (m/e): 444 [M+H]

実施例549

4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、実施例162(工程2)~(工程7)と同様な方法で得られた5-(4-(2-

15 メチルー2Hーテトラゾールー5ーイル)フェノキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー6ーピロリジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾールを用いて、実施例168と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 94-2. 16 (3H, m), 2. 23-2. 20 48 (1H, m), 3. 57-4. 34 (4H, m), 4. 43 and 4. 4 4 (total3H, eachs), 5. 27-5. 52 (1H, m), 7. 17-7. 57 (5H, m), 7. 94-8. 04 (1H, m), 8. 09-8. 20 (2H, m), 8. 24-8. 32 (1H, m), 8. 69-8. 8 1 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 497 [M+H]

実施例550

6 - (1 - アセチル - 3 - フルオロピロリジン - 2 - イル) - 5 - ((6 - (5 - メチル - [1, 2, 4] - オキサジアゾール - 3 - イル) ピリジン -

3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール

実施例 493 で得られたN-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピリジン-2-カルボキシアミド ジアステレオマーB、及び<math>6-(5-メチル-[1,2,4]-オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-オールを用いて、実施例 <math>338 (工程 5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をとして得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 82-2. 43 (5H, m), 2. 68 a nd 2. 70 (3H, s), 3. 64-4. 40 (2H, m), 5. 19-10 5. 40 (1H, m), 5. 42-5. 64 (1H, m), 7. 02-7. 7 9 (4H, m), 7. 80-7. 92 (1H, m), 8. 00-8. 12 (1H, m), 8. 35-8. 42 (1H, m), 8. 60-8. 75 (2H, m), 10. 50-10. 68 (1H, m) ESI-MS (m/e): 500 [M+H]

15

実施例551

20 4-(2-エチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、 実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 68 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 9 0 and 2. 13 (total 3H, eachs), 1. 97-2. 20 (3 25 H, m), 2. 29-2. 53 (1H, m), 3. 62-4. 00 (2H, m), 4. 73-7. 79 (2H, m), 5. 37-5. 47 (1H, m), 7. 19-7. 60 (5H, m), 7. 93-8. 03 (1H, m), 8. 10-8. 20 (2H, m), 8. 23-8. 33 (1H, m), 8. 74 (1H, brs) ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例552

10

15

 $\frac{2 - (5 - (4 - (2 - \cancel{x} + \cancel{y} +$

4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、 実施例162(工程2)~(工程7)と同様な方法で得られた5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例184と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 97-2. 10 (3H, m), 2. 28-2. 41 (1H, m), 3. 52-3. 63 (1H, m), 3. 74-3. 62 (1H, m), 5. 26-5. 41 (1H, m), 7. 10-7. 33 (1H, m), 7. 23 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 44-7. 61 (2H, m), 7. 95-7. 99 (1H, m), 8. 12 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 27 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 72-8. 73 (1H, m)

 $20 \quad ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]$

実施例553

m)

4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノールを用いて、 実施例550と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ せることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃OD) δ : 1. 83-2. 17 (total 3H, each

s), 2. 10-2. 40 (2H, m), 3. 62-4. 21 (2H, m),
4. 41and4. 42 (total3H, eachs), 5. 23-5. 4
3 (1H, m), 5. 46-5. 73 (1H, m), 7. 10-7. 65 (5
H, m), 7. 94-8. 02 (1H, m), 8. 03-8. 17 (2H, m

), 8. 27 (1H, t, J=8. 8Hz), 8. 72 (1H, brs)

ESI-MS (m/e): 499 [M+H]

実施例554

5'-ヒドロキシー2H-1, 2'-ビピリジン-2-オンを用いて、実施例162(工程2)~(工程7)と同様な方法で得られた5'-((2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)-2H-1, 2'-ビピリジン-2-オン15.0mgを光学分割用カラム(CHIRALPAK AD 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:2-プロパノール、流速:10m1/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:23.6min)、エナンチオマーB(保持時間:50.7min)をそれぞれ淡黄色固体として得た。

20

15

実施例 5 5 5

実施例554で得られた5'-((2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)-2H-1,
 2'-ピピリジン-2-オン エナンチオマーA6.5mgのクロロホルム1ml溶液に、無水酢酸0.003mlを加えた後、反応液を室温で30分間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー

-(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物のキラル体の1つを白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 91 and 2. 16 (total 3H, 5 each s), 1. 94-2. 20 (3H, m), 2. 32-2. 52 (1 H, m), 3. 63-3. 98 (2H, m), 5. 38-5. 44 (1H, m), 6. 49-6. 54 (1H, m), 6. 63-6. 68 (1H, m), 7. 23-7. 58 (3H, m), 7. 60-7. 67 (2H, m), 7. 77 (1H, dd, J=8. 8, 15. 8Hz), 7. 87-7. 93 (1H, m), 7. 95-8. 01 (1H, m), 8. 27-8. 31 (1H, m), 8. 4 1 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 73 (1H, t, J=4. 7Hz)

実施例556

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

15 $\frac{5'-((6-(1-rvt+rullu)) + 2-llu) - 2-llu)$

実施例554で得られた5'-((2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール-5-イル)オキシ)<math>-2H-1,

2'ーピピリジン-2-オン エナンチオマーB5.8mgのクロロホルム1 m1溶液に、無水酢酸0.003mlを加えた後、反応液を室温で30分間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物のキラル体の1つを白色固体として得た。

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例557

6 - (シス-1-アセチル-4-フルオロピロリジン<math>-2-イル) -5 -(4

 $\frac{-(2-\chi + N-2H-+ - N-2N-1H-+ N-2N$

実施例325 (工程5) で得られたシス-1-アセチル-2-(5-ニトロー2-フルオロ-4-(ピリジン-2-カルポニル) -アミノ) -フェニル -2-フルオロ-4-(ピリジン、4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル) フェノールを用いて、実施例325 (工程6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 80-2. 84 (2H, m), 1. 94 a 10 nd 2. 25 (total3H, each s), 3. 90-4. 30 (2 H, m), 4. 43 (3H, s), 5. 28-5. 50 (1H, m), 5. 5 1-5. 59 (1H, m), 7. 18-7. 64 (5H, m), 7. 94-8. 01 (1H, m), 8. 12-8. 18 (2H, m), 8. 25-8. 29 (1H, m), 8. 70-8. 77 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 499 [M+H]

実施例558

3-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) フェニル) <math>-1,

20 3-オキサゾリジン-2-オン

3-(4-ヒドロキシフェニル)-1,3-オキサゾリジン-2-オンを用いて、実施例483と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 20-2. 50 (7H, m), 3. 50-4. 25 00 (2H, m), 3. 90-4. 25 (2H, m), 4. 40-4. 60 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (7H, m), 7. 80-8. 00 (1H, m), 8. 25-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 80 (1H, m), 10. 50-10. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 484 [M+H]

実施例 5 5 9

6 - (1 - アセチルピロリジン- 2 - イル) - 5 - ((6 - メチルピリジン- 3 - イル) オキシ) - 2 - ピリジン- 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール

5 6-メチルピリジン-3-オールを用いて、実施例483と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 72-2. 59 (10H, m), 3. 53-3. 90 (2H, m), 5. 20-5. 55 (1H, m), 6. 81-7. 6

10 6 (5H, m), 7. 78-7. 92 (1H, m), 8. 28-8. 43 (2H, m), 8. 55-8. 66 (1H, m), 11. 07-11. 55 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 414 [M+H]

15 実施例 5 6 0

6-ピラジン-2-イルピリジン-3-オールを用いて、実施例483と同 20 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 0. 80-2. 40 (7H, m), 3. 60-3. 90 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 7. 00-7. 80 (4H, m), 7. 80-8. 00 (1H, m), 8. 30-8. 50 (2H,

25 m), 8. 50-8. 80 (4H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 40-10. 80 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例325(工程5)で得られたシス-1-アセチル-2-(5-ニトロ -2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジン、及び2'-フルオロビフェニル-4-オールを用いて、実施例325(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

- 10 ¹HNMR (CDCl₃) δ: 0. 80-2. 80 (6H, m), 3. 80-4. 40 (2H, m), 5. 05-5. 50 (1H, m), 7. 00-7. 70 (11H, m), 7. 75-7. 95 (1H, m), 8. 30-8. 50 (1 H, m), 8. 50-8. 75 (1H, m), 10. 60-10. 80 (1H, m)
- 15 ESI-MS (m/e): 511 [M+H]

実施例562

6-(シス-1-アセチル-4-フルオロピロリジン-2-イル)-5- (4-ピラジン-2-イルフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベ

20 ンズイミダゾール

実施例325 (工程5) で得られたシス-1-アセチル-2-(5-二トロー2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)ーアミノ)ーフェニル)ー4-アセトキシーピロリジン、及び4-ピラジン-2-イルフェノールを用いて、実施例325 (工程6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

1 HNMR (CDC1₃) δ:1.20-2.80 (6H, m), 3.80-4.40 (2H, m), 5.20-5.50 (1H, m), 7.00-7.70 (5H, m), 7.80-7.95 (1H, m), 7.95-8.20 (2H,

m), 8. 30-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 80 (2H, m), 8. 95-9. 20 (1H, m), 10. 60-10. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

5 実施例 5 6 3

N-((5-ヒドロキシピリジン-2-イル)メチル)アセタミドを用いて、 10 実施例483と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ せることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 83-2. 47 (10H, m), 3. 54-3. 90 (2H, m), 4. 48-4. 59 (2H, m), 5. 21-5. 5 0 (1H, m), 6. 66-7. 69 (6H, m), 7. 79-7. 91 (1H, m), 8. 30-8. 44 (2H, m), 8. 54-8. 69 (1H, m), 10. 96-11. 29 (1H, m) ESI-MS (m/e): 471 [M+H]

実施例564

25

表題化合物を黄色油状物質として得た。

20 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-フルオロピリジ 2-3-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール

6-フルオロピリジン-3-オールを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 40-2. 50 (7H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 00-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (5H, m), 7. 80-7. 95 (1H, m), 8. 00-8. 15 (1H, m), 8. 25-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 60-10. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 418 [M+H]

5 実施例565

15

<u>シス-1-(4-フルオロ-2-(6-(6-シアノーピリジン-3-イルオ</u> <u>キシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-</u> <u>ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーA及びエナンチオマーB</u> (工程1)

10 シス-1-(4-フルオロ-2-(6-(6-シアノーピリジン-3-イルオ キシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

実施例325 (工程5) で得られたシス-1-アセチル-2-(5-二トロ-2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルポニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジン、及び6-シアノーピリジン-3-オールを用いて、実施例325 (工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれ

らと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

シス-1-(4-フルオロ-2-(6-(6-シアノーピリジン-3-イルオ 20 キシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン エナンチオマーA及びエナンチオマーB の製造

(工程1) で得られたラセミ体のシス-1-(4-フルオロ-2-(6-(6-シアノ-ピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-3

25 Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノンを 用いて、実施例333と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

エナンチオマーA

(工程2)

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 91 (3Hx1/2, s), 2. 22 (3H x1/2, s), 2. 32-2. 67 (2H, m), 3. 95-4. 30 (2 H, m), 5. 27-5. 47 (2H, m), 7. 35-7. 64 (3H, m), 7. 85-7. 92 (1H, m), 7. 97-7. 99 (1H, m), 8. 30 (1H, t, I=7. 6Hz), 8. 60 (1H, d, I=3. 1H)

5 8. 29 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 60 (1H, d, J=3. 1H z), 8. 74 (1H, s).

ESI-MS (m/e) : 443 [M+H]

エナンチオマーB

ESI-MS (m/e) : 443 [M+H]

10

実施例566

6-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-((2 '-フルオロピフェニル-4-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベ ンズイミダゾール エナンチオマーA

15 (工程1)

N-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド エナンチオマーA、及びエナンチオマーBの合成

実施例 493で得られたN-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジ 20 ン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキ サアミド ジアステレオマーB <math>300mgを光学分割用カラム(CHIRAL CEL OD 2cm $\phi \times 25$ cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール/ジエチルアミン=50/50/0. 1、流速:10m1/min)にて光学分割し、エナンチオマーA、及びエナンチオマーをそれぞれ 25 黄色固体として得た。

(工程2)

6-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-((2 '-フルオロピフェニル-4-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール エナンチオマーAの製造 N- (4- (1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド エナンチオマーA、及び2'-フルオロビフェニル-4-オールを用いて、実施例338 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 82-2. 43 (5H, m), 3. 63-4. 36 (2H, m), 5. 25-5. 70 (2H, m), 7. 07-7. 58 (11H, m), 7. 74-7. 90 (1H, m), 8. 35-8. 43 (1H, m), 8. 58-8. 68 (1H, m), 10. 37-10. 60 (1H,

ESI-MS (m/e) : 511 [M+H]

実施例567

10

20

m)

6- (1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル) -5- ((2'-7ルオロビフェニル-4-イル) オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベ ンズイミダゾール エナンチオマーB

実施例 5 6 6 (工程 1) で得られたN-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキシアミド エナンチオマーBを用いて、実施例 5 6 6 (工程 2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

ESI-MS (m/e) : 511 [M+H]

実施例 5 6 8

25 $\frac{y_2-1-(4-7)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-7)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-7)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(6-(4-12)-3))-1-(4-12)(1-2-(4-12)-3)(1-2-(4-12)-2-(4-12)-3)(1-2-(4-12)-2-(4-12)(1-2-(4-12)-2-(4-12)(1-2-(4-12)-2-(4-12)(1-2-(4-12)-2-(4-$

4-エタンスルホニル-フェノールを用いて、実施例565(工程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 90 (3Hx0. 5, s), 2. 22 (3H x0. 5, s), 2. 25-2. 75 (2H, m), 3. 88-4. 39 (2 H, m), 5. 24-5. 48 (2H, m), 7. 23-7. 75 (5H, m), 7. 90-8. 02 (3H, m), 8. 27-8. 30 (1H, m), 8. 73-8. 75 (1H, m).

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

10

実施例 5 6 9

 $3 - (4 - ((6 - (1 - \gamma t + \gamma t) + \gamma t) - 2 - t) - 2 - t) - 2 - t) - 2 - t - 1 + t - t - 2 -$

15 (工程1)

t ープチル 2 - (2 - フルオロ-4 - ((ピラジン-2 - イルカルボニル) アミノ) フェニル) ピロリジン-1-カルボキシレートの合成

実施例338(工程2)で得られた2-(4-アミノ-2-フルオローフェニル)-ピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル3gのピリジン50m1溶液に、ピラジン-2-カルボン酸1.5g、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩3.1gを順次加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/1)にて精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程2)

N-(3-フルオロ-4-ピロリジン-2-イルフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド二塩酸塩の合成

tーブチル 2-(2-フルオロ-4-((ピラジン-2-イルカルボニル)アミノ)フェニル)ピロリジン-1-カルボキシレート4.4gのメタノール50m1溶液に、4規定塩酸-ジオキサン溶液50m1を加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。溶媒を減圧留去し表題化合物を黄色固体として得た。

(工程3)

5

N-(4-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-3-フルオロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミドの合成

N-(3-フルオロ-4-ピロリジン-2-イルフェニル) ピラジン-2-10 カルボキサミド二塩酸塩4.3gのピリジン50ml溶液に、無水酢酸1.5mlを加え、反応液を室温にて20分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/1)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程4)

N- (4- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-二ト ロフェニル) ピラジン-2-カルポキサミドの合成

N-(4-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-3-フルオロフェニ 20 ル) ピラジン-2-カルポキサミド3.9gに、氷冷下、発煙硝酸40ml加え、反応液を室温にて2時間撹拌した。反応液を氷水で希釈し飽和重曹水で塩基性とした後、クロロホルムにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=50/

25 1) にて精製し、表題化合物を黄色油状物質として得た。

(工程5)

N-(4-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド エナンチオマーA及びエナンチオマーBの合成

N- (4- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド500mgを光学分割用カラム (CHIRALPAK OD-H 2cmφ×25cmL(ダイセル化学工業社製)、移動相: ヘキサン/2-プロパノール 1/1、流速:15m1/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:18min)、エナンチオマーB(保持時間:25min)をそれぞれ淡黄色油状物質として得た。 (工程6)

3-(4-((6-(1- アセチルピロリジン-2- イル)-2- ピラジン-2- イル-1 H-ベンズイミダゾール-5- イル) オキシ) フェニル)-1,

3ーオキサゾリジン-2ーオン エナンチオマーAの製造
 3ー(4ーヒドロキシフェニル)-1,3ーオキサゾリジン-2ーオン及びN-(4ー(1ーアセチルピロリジン-2ーイル)-5ーフルオロ-2ーニトロフェニル)ピラジン-2ーカルボキサミド エナンチオマーAを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物のキラル体の1つを黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 00-2. 40 (7H, m), 3. 50-3. 90 (2H, m), 3. 90-4. 20 (2H, m), 4. 40-4. 60 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (6H, m), 8. 50-8. 75 (2H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m)

20 m), 8. 50-8. 75 (2H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 30-10. 60 (1H, m) ESI-MS (m/e): 485 [M+H]

実施例570

25 3-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) フェニル) <math>-1, 3-オキサゾリジン-2-オン エナンチオマーB

3-(4-ヒドロキシフェニル)-1, 3-オキサゾリジン-2-オン及び 実施例 <math>5.6.9 (工程 5) で得られたN-(4-(1-アセチルピロリジン-

2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド エナンチオマーBを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 黄色油状物質として得た。

5 ESI-MS (m/e) : 485 [M+H]

実施例571

10 <u>ル</u>

4-(シクロプロピルスルホニル)フェノールを用いて、実施例483と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を微黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) $\delta:0.90-1.20$ (2H, m), 1.20-1. 15 40 (3H, m), 1.60-2.60 (7H, m), 3.50-4.00 (2H, m), 5.05-5.50 (1H, m), 7.00-8.20 (8H, m), 8.30-8.50 (1H, m), 8.55-8.80 (1H, m), 10.70-11.20 (1H, m) ESI-MS (m/e):503 [M+H]

20

実施例572

4-(エタンスルホニル)フェノールを用いて、実施例483と同様の方法、 25 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 20-1. 40 (3H, m), 1. 60-2. 50 (7H, m), 3. 00-3. 20 (2H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 10-5. 50 (1H, m), 6. 90-7. 80 (5H, m), 7. 80-8. 00 (3H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 75 (1H, m), 10. 60-11. 20 (1H, m) ESI-MS (m/e): 491 [M+H]

5 実施例573

シス-1-(4-フルオロ-2-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例565(工 10 程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 20-1. 40 (3H, m), 1. 90-2. 30 (3H, m), 2. 00-2. 80 (2H, m), 3. 20-3. 50 (2H, m), 3. 84-4. 25 (2H, m), 5. 27-5. 45 (2H,

15 m), 7. 40-7. 80 (4H, m), 8. 00-8. 20 (2H, m), 8. 24-8. 40 (1H, m), 8. 66 (1H, s), 8. 80 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

20 実施例574

6-(5-メチルー[1, 2, 4]-オキサジアゾールー3-イル)ピリジンー3-オールを用いて、実施例565(工程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 1 HNMR(CD_3OD) $\delta:1.90-2.30(3H,m),2.00-2.80(2H,m),2.75(3H,s),3.84-4.40(2H,m),$

5. 30-5. 45 (2H, m), 7. 25-7. 80 (4H, m), 7. 9 0-8. 40 (3H, m), 8. 55-8. 68 (1H, m), 8. 75 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 500 [M+H]

5

実施例575

 $\frac{5-((6-(1-rv+h-3-ru+h-1)-2-ru+h-3-ru+h-1)-2-ru+h-1}{1)+2}$ $\frac{1)+2}{2-h+1}$ $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{$

実施例566(工程1)で得られたN-(4-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジンー2-カルボキシアミド エナンチオマーB、及び5-ヒドロキシピリジンー2-カルボニトリルを用いて、実施例338(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状15 物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 54-2. 45 (5H, m), 3. 61-4. 34 (2H, m), 5. 09-5. 54 (2H, m), 7. 01-7. 95 (6H, m), 8. 34-8. 47 (1H, m), 8. 54-8. 73 (2H, m), 10. 66-10. 79 (1H, m)

20 ESI-MS (m/e): 443 [M+H]

実施例576

6-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル)ピリジン-25 3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール <math>6-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例575と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。 1 HNMR (CDCl $_3$) $\delta:1.54-2.45$ (5H, m), 3.61-4.

34 (2H, m), 5. 09-5. 54 (2H, m), 7. 01-7. 95 (6H, m), 8. 34-8. 47 (1H, m), 8. 54-8. 73 (2H, m), 10. 66-10. 79 (1H, m) ESI-MS (m/e): 443 [M+H]

5

15

実施例 5 7 7

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イル-5-((6-ピラジン-2-イルピリジン-3-イル)オキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール

10 6-ピラジン-2-イルピリジン-3-オールを用いて、実施例570と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 05-2. 50 (7H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 7. 00-7. 80 (3H, m), 8. 20-8. 45 (1H, m), 8. 45-8. 80 (5H,

m), 9. 50-9. 70 (2H, m), 10. 40-11. 30 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 479 [M+H]

20 実施例578

6-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-((6-メチルピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例 5 4 5 で得られた、N-(4-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキサアミド、及び6-メチルピリジン-3-オールを用いて、実施例 3 3 8 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 20-2. 30 (7H, m), 2. 30-2. 70 (6H, m), 4. 05-4. 60 (1H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 50 (4H, m), 7. 70-7. 90 (1H, m), 8. 15-8. 20 (1H, m), 8. 25-8. 40 (2H, m), 8. 50-8. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 428 [M+H]

実施例579

6- (1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル) -5- ((6-クロ 10 ロピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイ ミダゾール

6-クロロピリジン-3-オールを用いて、実施例578と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 淡黄色固体として得た。

- 15 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 20-2. 60 (10H, m), 4. 05-4. 65 (1H, m), 5. 10-5. 50 (1H, m), 6. 80-7. 7 0 (4H, m), 7. 80-8. 10 (2H, m), 8. 15-8. 50 (2H, m), 8. 60-8. 80 (1H, m), 10. 80-11. 30 (1H, m)
- 20 ESI-MS (m/e): 448 [M+H]

実施例580

2-(5-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ) ピリジン-2-イ

25 ルスルファニル)エタノール

実施例 504 で得られた 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5- ((6-クロロピリジン-3-イル)オキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール 20 m g の N, N-ジメチルホルムアミド 1 m 1 溶液 に、2-メルカプトエタノール 20 m g、及び炭酸カリウム 10 m g を順次加

実施例581

 $\frac{3 - (5 - ((6 - (1 - \gamma t + \gamma t) + 2 - t) - 2 - t) - 2 - t) - 2 - t}{2 - t} - \frac{2 - t}{15}$ $\frac{2 - t}{15} - \frac{1}{15} + \frac{2 - t}{15} + \frac{1}{15} + \frac{1}{$

3-メルカプトプロパン-1-オールを用いて、実施例580と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 60-2. 50 (7H, m), 3. 20-3. 40 (2H, m), 3. 50-4. 40 (6H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 70 (5H, m), 7. 80-7. 95 (1H, m), 8. 20-8. 50 (2H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 10. 80-11. 20 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 490 [M+H]

ESI-MS (m/e) : 476 [M+H]

実施例582

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-(5-メチルピリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-1<math>H-ペンズイミ

ダゾール

5-メチルピコリン酸を用いて、実施例462と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体 として得た。

5 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 86 and 2. 10 (total 3H, each s), 1. 92-2. 43 (4H, m), 2. 65 and 2. 66 (total 3H, each s), 3. 14 and 3. 16 (total 3H, each s), 3. 62-3. 96 (2H, m), 5. 2 5-5. 32 (1H, m), 7. 23 and 7. 25 (total 2H, each d, J=8. 8Hz), 7. 20-7. 58 (3H, m), 7. 9 5 and 7. 99 (total 2H, each d, J=8. 8Hz), 8. 38-8. 42 (1H, m), 9. 12-9. 16 (1H, m) ESI-MS (m/e): 491 [M+H]

15 実施例583

5-メチルピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例462と同様の方法、 20 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃OD) δ : 1. 87-2. 45 (7H, m), 2. 66 a nd 2. 67 (total 3H, each s), 3. 14 and 3. 16 (total 3H, each s), 3. 63-4. 00 (2H, m),

25 5. 26-5. 34 (1H, m), 7. 20-7. 61 (4H, m), 7. 9 6 and 7. 99 (total 2H, each d, J=8. 8Hz), 8. 69 (1H, s), 9. 32 and 9. 34 (total 1H, e ach s)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

1 - (4 - ((6 - (1 - アセチル - 3 - フルオロピリジン - 2 - イル) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) オキシ)

5 フェニル) エタノン、

1-(4-ヒドロキシフェニル)エタノンを用いて、実施例575と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 62-2. 60 (8H, m), 3. 60-3. 10 98, 4. 04-4. 33 (total 2H, each m), 5. 11-5. 56 (2H, m), 7. 00-8. 02 (8H, m), 8. 33-8. 4 8 (1H, m), 8. 57-8. 71 (1H, m), 10. 76-11. 09 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 459 [M+H]

15

実施例585

6- (1-アセチル-3-フルオロピリジン-2-イル) -5- ((6-クロロピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

20 6-クロロピリジン-3-オールを用いて、実施例575と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 54-2. 45 (5H, m), $\tilde{3}$. 60-4. 35 (2H, m), 5. 20-5. 60 (2H, m), 6. 90-7. 00,

25 7. 21-7. 43, 7. 60-7. 93 (total 6H, each m), 8. 22-8. 45 (2H, m), 8. 58-8. 70 (1H, m), 10. 63-10. 90 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 452 [M+H]

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(5-メチル-1), 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) <math>-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

5 6-(5-メチルー[1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例570と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。 1HNMR(CDC13)δ:1.60-2.47(7H, m), 2.57-2.73(3H, m), 3.57-3.93(2H, m), 5.21-5.48

10 (1H, m), 7.00-7.76(3H, m), 7.96-8.14(1H, m), 8.52-8.68(3H, m), 9.54-9.65(1H, m), 10.70-11.02, 11.53-10.66(totallH, each m)

ESI-MS (m/e) : 483 [M+H]

15

実施例587

6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- ((6-(メタンスルホニル) ピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ペンズ イミダゾール

20 6-(メタンスルホニル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例570と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、 表題化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 51-2. 47 (7H, m), 3. 14-3. 27 (3H, m), 3. 58-3. 92 (2H, m), 5. 14-5. 40 (1H, m), 7. 03-7. 79 (4H, m), 7. 95-8. 11 (1H, m), 8. 48-8. 71 (2H, m), 9. 56-9. 66 (1H, m), 10. 65-10. 94, 11. 34-11. 49 (total 1H, each m)

ESI-MS (m/e) : 479 [M+H]

5 <u>ン</u>

1-(4-ヒドロキシフェニル)エタノンを用いて、実施例570と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 53-2. 61 (10H, m), 3. 51-10 3. 93 (2H, m), 5. 14-5. 47 (1H, m), 6. 95-7. 7 4 (4H, m), 7. 88-8. 02 (2H, m), 8. 53-8. 68 (2 H, m), 9. 54-9. 66 (1H, m), 10. 60-10. 88, 11. 43-11. 54 (total 1H, each m) ESI-MS (m/e): 442 [M+H]

15

実施例589

20 6-(ジフルオロメトキシ)ピリジン-3-オールを用いて、実施例338 (工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ ることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 92 and 2. 18 (total 3H, each s), 1. 98-2. 57 (4H, m), 3. 65-4. 00 (2

25 H, m), 5. 41-5. 48 (1H, m), 7. 03 and 7. 07 (total 1H, each d, J=8. 8Hz), 7. 00-7. 72 (5H, m), 7. 94-8. 00 (1H, m), 8. 08 (1H, s), 8. 25 (1H, t, J=7. 4Hz), 8. 73 (1H, s) ESI-MS (m/e): 466 [M+H]

6-(1-yセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イル-5- (4-ピラジン-2-イルフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール

5 4-ピラジン-2-イルフェノールを用いて、実施例526と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 10-2. 60 (7H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 70-7. 80

10 (4H, m), 7. 90-8. 20 (2H, m), 8. 50-8. 80 (4H, m), 8. 95-9. 20 (1H, m), 9. 50-9. 75 (1H, m), 10. 60-11. 40 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

15 実施例591

20

4-シアノフェノールを用いて、実施例526と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物 質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 50-2. 50 (7H, m), 3. 50-3. 90 (2H, m), 5. 05-5. 50 (1H, m), 6. 65-7. 80 (6H, m), 8. 50-8. 80 (2H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 40-11. 20 (1H, m)

25 ESI-MS (m/e): 425 [M+H]

実施例592

メチル 4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジ ン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)ベンゾエート メチル4-ヒドロキシベンゾエートを用いて、実施例526と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 60-2. 50 (7H, m), 3. 50-4. 00 (5H, m), 5. 10-5. 60 (1H, m), 6. 70-7. 80 (4H, m), 7. 90-8. 20 (2H, m), 8. 50-8. 70 (2H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 60-11. 60 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 458 [M+H]

10

実施例593

2 '-フルオロビフェニル-4-オールを用いて、実施例182と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (DMSO-d₆) δ : 1. 60-2. 60 (4H, m), 3. 2 0-4. 20 (2H, m), 5. 10-5. 30 (1H, m), 5. 60-5.

20 90 (2H, m), 6. 90-7. 70 (11H, m), 7. 90-8. 10 (1H, m), 8. 20-8. 40 (1H, m), 8. 60-8. 80 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

25 実施例594

6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- (4-(5-メチル-[1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) フェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

4-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル)フェ

ノールを用いて、実施例 5 2 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 80 (10H, m), 3. 50-4. 00 (2H, m), 5. 15-5. 60 (1H, m), 6. 70-7. 8 0 (5H, m), 7. 90-8. 20 (2H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m), 9. 50-9. 70 (1H, m), 10. 60-11. 50 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]

10 実施例595

6-((2R, 5S) - 1 - Pセチル-5 - メチルピロリジン-2 - イル) - 5 - (4 - メタンスルホニル-フェノキシ) - 2 - ピラジン-2 - イル-1 H-ペンズイミダゾール

(工程1)

15 2-フルオロ-N-メトキシ-N-メチルベンズアミドの合成
 2-フルオロ-4-ニトロ安息香酸10gのピリジン80ml懸濁液に、
 N-メトキシ-N-メチルアミン塩酸塩5.79g及び1-エチル-3-(3 ・ ジメチルアミノプロピル) ーカルボジイミド塩酸塩12.4gを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。ピリジンを減圧留去した後、水を加えた。得られた沈殿物を濾取し、水で洗浄後、乾燥することにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程2)

4-アミノー2-フルオローN-メトキシーN-メチルベンズアミドの合成 2-フルオロ-N-メトキシーN-メチルベンズアミド10.84gのメタ 25 ノール60m1及び水30m1懸濁液に、塩化アンモニウム15.2g及び鉄 粉8gを加え、反応液を3時間加熱還流した。セライト用いて反応液を濾去し た後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗 浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9 /1~1/2)にて精製し、表題化合物を褐色油状物質として得た。 (工程3)

N- (3-フルオロ-4- ((N-メトキシ-N-メチルアミノ) カルボニ ル) フェニル) ピラジン-2-カルボキサミドの合成

5 4-アミノー2-フルオローN-メトキシーN-メチルペンズアミド3.7 gのピリジン20m1溶液に、ピラジン-2-カルボン酸2.56g及び1-エチル-3-(3 'ージメチルアミノプロピル) -カルボジイミド塩酸塩4. 66gを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。ピリジンを減圧留去した後、 残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を減圧留去し、得られた固体を酢酸エチル及びヘキサンの混合溶媒で 洗浄することにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程4)

15

N-(4-(4R)-4-(tert-プチル(ジメチル)シリル)オ キシ) -2-ペンチノイル)-3-フルオロフェニル)ピラジン-2-カルボ キサミドの合成

(3R) -3-(tert-ブチル(ジメチル)シリル)オキシー1-ブチン4.92gのテトラヒドロフラン80m1溶液に、-78度にてn-ブチルリチウム(2.46M ヘキサン溶液)10.8m1を加え、反応液を同温度にて1時間撹拌した。N-(3-フルオロ-4-((N-メトキシーN-メチルアミノ)カルボニル)フェニル)ピラジン-2-カルボキサミド2.7gのテトラヒドロフラン60m1溶液を-78度にて加え、反応液を室温まで昇温後、2時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1~1/1)にて精製し、表題化合物を黄色固体として得た。

(工程5)

N-(4-((4R)-4-((tert-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-ペンタノイル)-3-フルオロフェニル)ピラジン-2-カルボキサミドの合成

N-(4-((4R)-4-((tert-ブチル(ジメチル)) シリル) オ + シ) -2-ペンチノイル) -3-フルオロフェニル) ピラジン-2-カルボ キサミド <math>513 mgのテトラヒドロフラン5 m 1 及びエタノール20 m 1 の混合溶液に、10%パラジウムー炭素触媒 100 mgを加え、反応液を水素雰囲気下、1.5 時間撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル= $9/1\sim1/1$)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。 (工程 6)

N-(4-((4R)-1,4-ジヒドロキシペンチル)-3-フルオロ 10 フェニル) ピラジン-2-カルボキサミドの合成

N-(4-((4R)-4-((tert-ブチル(ジメチル)シリル)オキシ)-ペンタノイル)-3-フルオロフェニル)ピラジン-2-カルボキサミド340mgのメタノール10ml及びテトラヒドロフラン5mlの混合溶液に、水素化ホウ素ナトリウム89mgを加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。反応液を減圧留去した後、残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、粗生成物を得た。得られた粗生成物のテトラヒドロフラン6ml溶液に、氷冷下、テトラブチルアンモニウムフルオリド(1M テトラヒドロフラン溶液)1.18mlを加え、反応液を室温にて2時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を淡黄色固体として得た。

(工程7)

N-(4-((5S)-1-Pセチル-5-メチルピロリジン-2-イ25 ル)-3-フルオロフェニル)ピラジン-2-カルボキサミドの合成 <math>N-(4-((4R)-1,4-ジヒドロキシペンチル)-3-フルオロフェニル)ピラジン-2-カルボキサミド147mgのクロロホルム6m1懸濁液に、トリエチルアミン0.26m1及びメタンスルホニルクロライド0.1mlを加え、反応液を室温にて2時間撹拌した。反応液をクロロホルムに

て希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を 減圧留去することにより、粗生成物を得た。得られた粗生成物のジメチルホル ムアミド4m1溶液に、氷冷下、アジ化ナトリウム30mgを加え、反応液を 室温にて一終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水 にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することによ り、粗生成物を得た。得られた粗生成物のメタノール5m1溶液に、硫酸銅5 水和物15mg及び水素化ホウ素ナトリウム52mgを加え、反応液を室温に て2時間撹拌した。水素化ホウ素ナトリウム35mgを加え、反応液を30分 間撹拌した。更に、水素化ホウ素ナトリウム35mgを加え、反応液を30分 間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣をクロロホルムにて希釈し、飽和重 10 曹水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去すること により、粗生成物を得た。得られた粗生成物のクロロホルム4ml溶液に無水 酢酸 0.043 m 1 を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留 去した後、分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F₂₅₄、 Art5744 (メルク社製)、酢酸エチル/メタノール=10/1) にて精 15 製し、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

(工程8)

20

25

N-(4-((2R, 5S) -1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル) -5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド の合成

 $N-(4-((5S)-1-Pセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-3-フルオロフェニル)ピラジン-2-カルボキサミド59mgに、室温にて発煙硝酸1m1を加え、反応液を同温度にて30分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel<math>^{TM}$ 60 F_{254} 、Art5744(メルク社製)、酢酸エチル)にて精製し、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。(Rf:トランス体>シス体)

(工程9)

6-((2R, 5S)-1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの製造

N-(4-(2R,5S)-1-Pセチル-5-メチルピロリジン-2-5 イル)-5-7ルオロ-2-ニトロフェニル)ピラジン-2-カルボキサミド10.4mgのN-メチルピロリジノン1m1溶液に、4-メタンスルホニルーフェノール9.2 mg、炭酸セシウム26.2mgを加え、反応液を90度にて1時間撹拌した。塩化スズ(II)二水和物60mgを加え、反応液を90度にて1時間、100度にて2時間撹拌した。反応液に酢酸エチル及び飽和重曹水を加え、沈殿物を濾去後、酢酸エチルにて抽出し、有機層を水及び飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した後、分取用薄層クロマトグラフィー($Kieselgel^{TM}60F_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ: 1. 31 and 1. 33 (total 3H, each d, J=6. 0Hz), 1. 55-2. 60 (7H, m), 3. 0 3-3. 10 (3H, m), 4. 25-4. 62 (1H, m), 5. 20-5. 44 (1H, m), 7. 01-7. 68 (4H, m), 7. 85-7. 97 (2H, m), 8. 57-8. 69 (2H, m), 9. 56-9. 63 (1H,

20 m)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例596

2-メチル-2H-テトラゾール-5-イルフェノールを用いて、実施例4 98(工程5)から(工程8)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物として得た。 ¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 50 (7H, m), 2. 90-4. 00 (4H, m), 4. 30-4. 50 (3H, m), 5. 10-5. 65 (1H, m), 7. 10 (2H, m), 7. 20-7. 85 (3H, m), 7. 80-7. 95 (1H, m), 8. 05-8. 20 (2H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m) ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

実施例597

6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- ((4 '-フルオロビフェ 10 ニル-4-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール

4'-フルオロフェニルー4-オールを用いて、実施例483と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を淡黄色固体として得た。

- 15 ¹HNMR (CDC1₃) δ: 1. 66-2. 43 (7H, m), 3. 44-3. 92 (2H, m), 5. 21-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 67 (11H, m), 7. 77-7. 91 (1H, m), 8. 30-8. 43 (1H, m), 8. 53-8. 67 (1H, m), 10. 89-11. 43 (1H, m)
- 20 ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例598

6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((3'-フルオロピフェ -ル-4-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ

25 <u>ゾール</u>

3'-フルオロフェニル-4-オールを用いて、実施例483と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (CDC1₃) $\delta:1.$ 67-2. 44 (7H, m), 3. 44-3.

9 2 (2 H, m), 5. 2 2 - 5. 5 8 (1 H, m), 6. 9 2 - 7. 6 8 (1 1 H, m), 7. 7 8 - 7. 9 3 (1 H, m), 8. 3 3 - 8. 4 5 (1 H, m), 8. 5 6 - 8. 6 8 (1 H, m), 10. 8 8 - 11. 3 8 (1 H, m)

5 ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例599

2-(5-((6-))) 2-(1

10 サミド

6 ーシアノピリジンー3 ーオールを用いて、実施例162及び実施例182 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 1. 80-2. 20 (3H, m), 2. 20-2. 15 50 (1H, m), 3. 40-3. 60 (1H, m), 3. 70-3. 80 (1H, m), 4. 80-5. 30 (1H, m), 6. 60-6. 75 (2H, m), 7. 20-7. 70 (3H, m), 7. 80-8. 20 (3H, m), 8. 20-8. 30 (1H, m), 8. 50-8. 65 (1H, m), 8. 7 0-8. 80 (1H, m)

20 ESI-MS (m/e): 426 [M+H]

実施例600

6-((2R, 5S) -1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル) -5-((6-(5-メチル-[1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミ ダゾール

実施例595(工程8)で得られたN-(4-((2R,5S)-1-)アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジン-2-カルボキサミド、及び4-(5-メチル-[1,2,

4] -オキサジアゾール-3-イル)フェノールを用いて、実施例595(工程9)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹HNMR (CDCl₃) δ : 1. 33 and 1. 34 (total 3H, each d, J=6. 0Hz), 1. 55-2. 60 (7H, m), 2. 6 8 and 2. 70 (total 3H, each s), 4. 26-4. 62 (1H, m), 5. 28-5. 49 (1H, m), 7. 03-8. 12 (4H, m), 8. 40-8. 69 (3H, m), 9. 57-9. 63 (1H, m)

10 ESI-MS (m/e): 497 [M+H]

実施例601

6-(1-yセチルピロリジン-2-イル)-2-(5-メチルピラジン-2-イル)-5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)-

15 フェノキシ) - 1 H - ベンズイミダゾール

4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノール、及び5-メチルピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例306同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

20 ¹HNMR (CD₃OD) δ: 1. 88-2. 48 (7H, m), 2. 63 a nd 2. 64 (total 3H, each s), 3. 61-3. 99 (2H, m), 4. 41 and 4. 42 (total 3H, each s), 5. 37-5. 4 (1H, m), 7. 15-7. 55 (2H, m), 7. 17 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 08 and 8. 11 (total 2H, each d, J=8. 8Hz), 8. 64 (1H, s), 9. 2 7 and 9. 29 (total 1H, each s) ESI-MS (m/e): 496 [M+H]

6- (1-アセチル-4-メチルピロリジン-2-イル)-5- (4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

(工程1)

5 N-(3-フルオロ-4-(3-メチル-3-プテノイル)フェニル)ピリジン-2-カルボキサミドの合成

ピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例145 (工程3) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより得られたN-(3-フルオロ-4-((メトキシ(メチル)アミノ)カルボニル)フェニル

- 10) ピリジン-2-カルボキサミド500mgのテトラヒドロフラン10m1溶液に、氷冷下、塩化(2-メチル-2-プロペン-1-イル)マグネシウム(0.50M テトラヒドロフラン溶液)9.89m1を加えた。反応液を氷冷下にて3時間撹拌した後、反応液を水に注ぎ、酢酸エチルにて抽出、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラ
- 15 ムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=3/1)にて精製 し、表題化合物を得た。

(工程2)

N-(3-7)ルオロー4-(1-1)といった。 N-(3-7) カープランー 1-1 イル) フェニル) ピリジンー 2-7 カルボキサミドの合成

N-(3-フルオロー4-(3-メチルー3-ブテノイル)フェニル)ピリジン-2-カルボキサミド280mgのメタノール5ml溶液に、水素化ホウ素ナトリウム88.8mgを加えた。反応液を室温にて3時間撹拌した後、飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルにて抽出、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=2/1)にて精製し、表題化

(工程3)

合物を得た。

N- (4-(1, 4-ジヒドロキシ-3-メチルプチル) -3-フルオロフェ ニル) ピリジン-2-カルポキサミドの合成

シクロヘキセン0.082mlのテトラヒドロフラン5ml溶液に、氷冷下、ボランーメチルスルフィド錯体(1M ジクロロメタン溶液)1.20mlを加えた。反応液を氷冷下10分間撹拌した後、N-(3-フルオロ-4-(1-ヒドロキシ-3-メチル-3-プテン-1-イル)フェニル)ピリジン-2-カルボキサミド301mgのテトラヒドロフラン3ml溶液を加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液に5規定水酸化ナトリウム水溶液及び35%過酸化水素水溶液0.50mlを順次加え、室温で10分間撹拌した。反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルにて抽出、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程4)

5

10

N-(3-7)ルオロー4-(4-メチルピロリジン-2-イル) フェニル) ピリジン-2-カルボキサミドの合成

N-(4-(1, 4-ジヒドロキシ-3-メチルプチル) -3-フルオロフ15 ェニル) ピリジン-2-カルボキサミド236mgのクロロホルム5m1溶液 に、氷冷下、トリエチルアミン0.62m1及び塩化メタンスルホニル0.2 3m1を順次加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。反応液を飽和重曹水に 注ぎ、グロロホルムにて抽出した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒 を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のジメチルホルムアミド3 20 m1溶液に、氷冷下、アジ化ナトリウム53.0mgを加えた。反応液を氷冷 下にて30分間撹拌した後、室温にて3時間撹拌した。反応液を酢酸エチルに て希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去 し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のメタノール4m1溶液に、硫酸銅5 水和物20mg及び水素化ホウ素ナトリウム168mgを順次加えた。反応液 25 を室温にて4時間撹拌した後、飽和重曹水に注ぎ、クロロホルムにて抽出、無 水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られ た粗生成物のクロロホルム3m1溶液に、無水酢酸0.050m1を加え、反 応液を室温にて30分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラ

ムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/3) にて精製 し、表題化合物を得た。

(工程5)

N-(4-(1-アセチル-4-メチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピリジン-2-カルボキサミドの合成

N-(3-フルオロー4-(4-メチルピロリジン-2-イル)フェニル) ピリジン-2-カルボキサミド70.7mgを発煙硝酸1m1に溶解し、反応 液を室温にて10分間撹拌した。反応液を飽和重曹水に注ぎ、酢酸エチルにて 抽出、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1 /2)にて精製し、表題化合物を得た。

(工程 6)

10

15

6- (1-アセチル-4-メチルピロリジン-2-イル) -5- (4- (メタンスルホニル) フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの製造

N-(4-(1-アセチル-4-メチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピリジン-2-カルボキサミド15mgのN-メチルーピロリジノン2ml溶液に、4-(メタンスルホニル)フェノール13.4mg及び炭酸セシウム44.9mgを順次加え、反応液を90度にて1時間 20 撹拌した。反応液に塩化スズ2水和物43.8mgを加えたのち、100度に昇温して2時間撹拌した。反応液を酢酸エチルに溶解した後、飽和重曹水にて洗浄、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物を白色固体として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ: 0. 80-2. 63 (9H, m), 3. 00-4. 40 (2H, m), 3. 05 and 3. 08 (total 3H, each s), 5. 03-5. 43 (1H, m), 7. 00-7. 73 (5H, m) 7. 83-7. 98 (3H, m), 8. 33-8. 43 (1H, m), 8. 628. 70 (1H, m), 10. 62-10. 80 (1H, m) ESI-MS (m/e): 491 [M+H]

実施例603

5 6-((2R, 5S) -1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル) -5-((6-(メトキシメチル) ピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピラジ ン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例595(工程8)で得られたN-(4-((2R,5S)-1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピラジン-2-カルボキサミド、及び6-(メトキシメチル)ピリジン-3-オールを用いて、実施例595(工程9)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

¹HNMR (CDC1₃) δ : 1. 10-2. 22 (10H, m), 3. 48 15 and 3. 50 (total 3H, each s), 4. 26-4. 62 (1H, m), 4. 57 and 4. 59 (total 2H, each s), 5. 33-5. 52 (1H, m), 7. 20-7. 50 (4H, m), 8. 40-8. 70 (3H, m), 9. 57-9. 63 (1H, m) ESI-MS (m/e): 459 [M+H]

20 参考例 1

[1, 2, 4] チアジアゾール-5-カルボン酸

チオオキサム酸エチル1gのクロロホルム10m1溶液に、N, N-ジメチルホルムアミドジメチルアセタール2m1を加え、反応液を室温にて4時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1~1/2)にて精製し、アミジン体1.1gを赤色油状物質として得た。

アミジン体1.09g及びピリジン0.95mlのエタノール18ml溶液に、 ヒドロキシルアミン-O-スルホン酸721mgのエタノール20ml溶液を 加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣を酢酸工 チルにて希釈し、飽和重曹水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1)にて精製し、[1,2,4]チアジアゾールー5ーカルボン酸エチルエステルを淡黄色油状物質として得た。得られた[1,2,4]チアジアゾールー5ーカルボン酸エチルエステル300mgのメタノール8ml溶液に、1規定水酸化ナトリウム水溶液5.7mlを加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。反応液を減圧留去した後、残渣を2規定塩酸にて中和した。反応液を減圧留去した後、残渣をクロロホルムーメタノール=10/1にて洗浄し、得られた有機層を減圧留去することにより、表題化合物を白色固体として得た。

参考例2

2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オール

3-ベンジルオキシー2-ヒドロキシピリジン2gのアセトニトリル40m 1 懸濁液に、炭酸ナトリウム2.1g及びジフルオロフルオロスルホニル酢酸 1.24m1を加え、反応液を室温にて1時間撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1~4/1)にて精製し、ジフルオロメトキシ体を淡黄色油状物質として得た。ジフルオロメトキシ体2.38gのメタノール25m1溶液に、10%パラジウムー炭素触媒500mgを加え、反応液を水素雰囲気下室温にて1時間撹拌した。触媒をセライトにより濾去後、溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を淡紫色油状物質として得た。

25

参考例3

6-メタンスルホニルーピリジン-3-オール

3-プロモー6-メタンスルホニルーピリジン4.72gのジメチルスルホ キシド80m1溶液に、ビス(ピナコレート)ジボロン6.6g、酢酸カリウ ム5.9g及び(1,1 '-ビス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン)ジクロロパラジウム(II)ジクロロメタン錯体980mgを加え、反応液を80度にて2時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、不溶物をセライトにより濾去後、有機層を分離した。有機層を水及び飽和食塩水にて洗浄後、無水 硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣のテトラヒドロフラン200ml溶液に、5規定水酸化ナトリウム水溶液60ml及び30%過酸化水素水30mlを0度にて加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈後、水にて洗浄した。水層を5規定塩酸にて酸性にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をクロロホルム及びヘキサンの混合溶媒にて洗浄することにより、表題化合物を褐色固体として得た。

参考例4

6-エタンスルホニルーピリジン-3-オール

15 3-クロロー6-エタンスルホニルーピリジンを用いて、参考例3と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を得た。

参考例5

20 <u>(2 R, 4 R) - 4 - ヒドロキシーピロリジン- 2 - カルボン酸 メトキシー</u> メ<u>チルアミド</u>

(工程1)

(2R, 4R) - 4 - (tert-ブチルージフェニルーシラニルオキシ) - ピロリジン-1, 2 - ジカルボン酸 1 - ベンジルエステルの合成

25 (2R, 4R) -4-ヒドロキシーピロリジン-1, 2-ジカルボン酸 1 -ベンジルエステル3.61gのジメチルホルムアミド60m1溶液に、塩化 tertープチルジフェニルシリル2.32g及びイミダゾール2.32gを 順次加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈 し、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナト

リウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し表題化合物を得た。

(工程2).

5 (2R, 4R) -4-(tert-ブチルージフェニルーシラニルオキシ) -2-(メトキシーメチルーカルバモイル)ーピロリジン-1-カルボン酸 ベンジルエステルの合成

(工程1)で得られた(2R, 4R)-4-(tert-ブチルージフェニルーシラニルオキシ)ーピロリジン-1,2-ジカルボン酸 1ーベンジルエステル2.62gのピリジン30ml溶液に、1-(3ージメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩1.50g及びO,Nージメチルヒドロキシルアミン 塩酸塩761mgを順次加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液の溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し表題化合物を得た。

(工程3)

(2R, 4R) - 4-ヒドロキシ-2-メトキシーメチルーカルパモイルーピロリジン-1-カルボン酸 ベンジルエステルの合成

(工程2)で得られた(2R, 4R)-4-(tert-プチルージフェニ 20 ルーシラニルオキシ)-2-(メトキシーメチルーカルバモイル)ーピロリジン-1-カルボン酸 ベンジルエステル2.04gのテトラヒドロフラン30ml溶液に、テトラプチルアンモニウムフルオリド(1M テトラヒドロフラン溶液)7.46mlを加え、反応液を室温にて20分間撹拌した。反応液の溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展 25 開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/3)にて精製し表題化合物を得た。

(工程4)

(2R, 4R) - 4-ヒドロキシーピロリジン-2-カルボン酸 メトキシーメチルアミドの製造

(工程3) で得られた(2R, 4R) -4-ヒドロキシ-2-メトキシーメ

チルーカルバモイルーピロリジン-1-カルボン酸 ペンジルエステル600 mgのエタノール20m1溶液に、10%パラジウムー炭素触媒100mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒をセライトにて濾去後、溶媒を減圧留去し、表題化合物を得た。

5

産業上の利用可能性

前記式(I-0)で表される本発明に係る置換ペンズイミダゾール誘導体は優れたグルコキナーゼ活性を示すことから、医薬の分野において糖尿病、糖尿病の合併症若しくは肥満の治療及び/又は予防に有用である。

10

15

20

請求の範囲

1. 式 (I-0)

[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、

【化1】



で表される窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ 10 原子を環内に1乃至3有していてもよい(式II中のN*で表される窒素原子 は除く)5乃至6員の含窒素芳香族複素環を示すか、或いは、該含窒素芳香族 複素環とフェニル又はピリジルとが縮合した双環を示し、

 R^1 は、アリールを示すか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1乃至4有する4乃至10 員の単環の若しくは双環の複素環を示し(該 R^1 は、それぞれ独立して、1乃至3の R^4 で置換されていてもよく、また、該複素環が、脂肪族複素環である場合には、二重結合を1又は2有していてもよい)、

 R^2 は、それぞれ独立して、ヒドロキシ、ホルミル、 $-CH_{3-a}F_a$ 、 $-OCH_{3-a}F_a$ 、アミノ、CN、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル又は $-(CH_2)_{1-4}$ OHを

20 示し、

15

 R^3 は、 $-C_{1-6}$ アルキル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -OH、 $-C(O)_{1-6}$ アル キル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -OC + ル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -OC + ル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -NH + ル、 $-(CH_2)_{1-6}$ -NH + ル、+ ・シア

ノ、-C(O) $-C_{1-6}$ アルキル、ハロゲン、 $-C_{2-6}$ アルケニル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、-COOH、-OH又はオキソを示し、

R⁴は、それぞれ独立して、

- $-C_{1-6}$ アルキル(該アルキルは、同一又は異なる、1乃至3のヒドロキシ、ハ
- 5 ロゲン、 $-OC(O)-C_{1-6}$ アルキル(該アルキルは1乃至3のハロゲンで置換されていてもよい)又は $-OC_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい)、
 - C₃₋₇シクロアルキル、
 - -C2-6アルケニル、
 - -C (O) -N (R⁵¹) R⁵²,
- 10 -S (O) $_2$ -N (R 51) R 52 ,
 - $-O-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン又はN(R^{51}) R^{52} で置換されていてもよい)、
 - -S (O) 0-2-C1-6アルキル、
 - -C (O) $-C_{1-6}$ アルキル(該 C_{1-6} アルキルは、ハロゲン、アミノ、CN、
- 15 ヒドロキシ、 $-O-C_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}F_a$ 、-OC(O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N(C_{1-6} アルキル)C(O) $O-C_{1-6}$ アルキル、-NH-C(O) $O-C_{1-6}$ アルキル、-NH-C(O) $O-C_{1-6}$ アルキル、フェニル、-N(R^{51}) R^{52} 、-NH-C(O) $-C_{1-6}$ アルキル、-N(C_{1-6} アルキル)-C(O) $-C_{1-6}$ アルキル又は-NH-S(O) $_{0-2}-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい)、
- 20 -C(S)-C₃₋₇シクロアルキル、
 - -C(S)-C₁₋₆アルキル、
 - -C (O) -O-C₁₋₆アルキル、
 - (CH₂) ₀₋₄ N (R⁵³) C (O) R⁵⁴,
 - $-N (R^{53}) -C (O) -O -R^{54}$
- 25 -C (O) -アリール(該アリールは、ハロゲンで置換されていてもよい)、
 - -C(O)-芳香族複素環、
 - -C(O)-脂肪族複素環、

複素環(該複素環は、 $-C_{1-6}$ アルキル(該 $-C_{1-6}$ アルキルは、ハロゲン又 は $-O-C_{1-6}$ アルキルで置換されていてもよい))、

フェニル(該フェニルは、ハロゲン、 $-C_{1-6}$ アルキル、 $-O-C_{1-6}$ アルキル で置換されていてもよい)、

ハロゲン、CN、ホルミル、COOH、アミノ、オキソ、ヒドロキシ、ヒドロ キシアミジノ又は二トロを示し、

5 R⁵¹及びR⁵²は、それぞれ独立して、水素原子、-C₁₋₆アルキルを示すか、 或いは、窒素原子、R⁵¹及びR⁵²が一緒になって形成する4乃至7員の複素環 を示し、

 R^{53} は、水素原子又は $-C_{1-6}$ アルキルを示し、

R 54は、-C1-6アルキルを示すか、或いは、

10 R⁵³及びR⁵⁴のアルキルと-N-C(O)-とが一緒になって形成する4乃至7員の含窒素脂肪族複素環又は

R53及びR54のアルキルと-N-C(O)-O-とが一緒になって形成する4 乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該脂肪族複素環は、オキソで置換されていて もよく、また、該脂肪族複素環は、環内に二重結合を1又は2有していてもよ 15 い)を示し、

 X_5 は、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2-$ 、単結合又は-O-C $_{1-6}$ -アルキルを示し、

aは、それぞれ独立して、1、2又は3の整数を示し、

qは、0乃至2の整数を示し、

- mは、0乃至2の整数を示す。]で表される化合物(ただし、 X_5 の一方が一O-、-S-、-S(O)-又は-S(O) $_2$ -であり、 X_5 の他方が単結合であって、かつ、 R^1 がアリール又は窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する合窒素芳香族複素環(該アリール又は1乃至3の R^4 で置換されていてもよい)である場合、 X_5 が共に単結合である場合、或いは、 R^1 が共に脂肪族複素環である場合を除く)又はその薬学的に許容される塩。
 - $2. X_1$ 乃至 X_4 が全て炭素原子である請求項1記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。
 - $3. X_5$ が、-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2$ -又は単結合である

請求項1記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

4. 式(I-1)

[式中、 R^{11} は、1乃至3の R^{4} で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3の R^{4} で置換されていてもよい)を示し、かつ、 X_{51} が-O-、-S-、-S-(O)-又は-S-(O) $_{2}$ -

を示し、他の記号は前記に同じ]である請求項1記載の化合物又はその薬学的 10 に許容される塩。

- 5. R¹¹が共に、1乃至3のR⁴で置換されていてもよいフェニルである請求項 4記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。
- 6. R¹¹が共に、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択される ヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香 族複素環は、1乃至3のR⁴で置換されていてもよい)である請求項4記載の化 合物又はその薬学的に許容される塩。
 - 7. R¹¹の一方が、1乃至3のR⁴で置換されていてもよいフェニルであり、かつ、R¹¹の他方が、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3のR⁴で置換されていてもよい)である請求項4記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

8. 式(I-2)

20

$$R^{11}$$
 X_{51} X_{12} X_{12} X_{13} X_{14} X_{15} X_{14} X_{15} X_{15}

[式中、

5

10

R¹¹は、1乃至3のR⁴で置換されていてもよいフェニルであるか、或いは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する5又は6員の含窒素芳香族複素環(該含窒素芳香族複素環は、1乃至3のR⁴で置換されていてもよい)を示し、

 R^{12} は、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、かつ、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有していてもよい4乃至7員の含窒素複素環(該 R^{12} は、1乃至3の R^{4} で置換されていてもよく、また、該複素環が、脂

肪族複素環である場合には、二重結合を1又は2有していてもよい)であり、

 X_{51} が-O-、-S-、-S(O)-又は-S(O) $_2$ ーであり、

 X_{52} が-O-、-S-、-S(O)-、-S(O) $_2-$ 又は単結合であり、他の記号は前記に同じ]である請求項1記載の化合物又はその薬学的に許容される

15 塩。.

9. R^{12} が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4乃至7員の飽和の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてよい)であり、かつ、 X_{52} が単結合であるか、或いは、 R^{12} が、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該5乃至7員の複素環は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 X_{52} が、-O-、-S-、-S (O) - 又は-S

(O) 2-である請求項8記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

 $10. R^{12}$ が、複素環を構成するヘテロ原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよい4乃至7員の飽和の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の R^4 で置換されていてよい)であり、かつ、 X_{52} が単結合である請求項8記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

 $11. R^{12}$ が、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択 されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該5乃至7員の複素環は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 X_{52} が、-O-、-S-、-S(O)-又は-S(O) $_2$ -である請求項8記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

15 12. R^{12} が、複素環を構成する原子として、少なくとも窒素原子を1つ有し、他のヘテロ原子として、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至2有していてもよく、また、環内に二重結合を1又は2有する5乃至7員の含窒素脂肪族複素環(該含窒素脂肪族複素環は、1乃至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)であり、かつ、 X_{52} が、-O-である請求項8記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

13. 式 (I-1) が、式 (I-11)

[式中、各記号は前記に同じ]である請求項3記載の化合物又はその薬学的に 許容される塩。

25 14. X_{51} が、共に-O-である請求項13記載の化合物又はその薬学的に許

容される塩。

15. 式 (I-1) が、式 (I-12)

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_{4}

[式中、各記号は前記に同じ] である請求項3記載の化合物又はその薬学的に 5 許容される塩。

 $16. X_{51}$ が、共に-O-である請求項15記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

17. R¹²が、式(III-1)

10 又は式(III-2)

$$R^{41}$$
 N
(III-2)

[式中、nは、1乃至3の整数を示し、 R^{41} は、前記 R^{4} と同じ] である請求項10 記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

18. A環が1乃至3のR⁴で置換されていてもよい、チアゾリル、イミダゾリル、イソチアゾリル、チアジアゾリル、オキサジアゾリル、トリアゾリル、オキサゾリル、イソキサゾリル、ピラジニル、ピリジル、ピリダジニル、ピラゾリル又はピリミジニルである請求項1乃至17のいずれか1項に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

19. 式 (I-0) で表される化合物が、5-(4-メタンスルホニルーフェ20 ノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(2-カルバモイルーフェノキシ) -1H-ペンズイミダソール、

5-(2-カルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー6- (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) <math>-1 H-ベンズイミダゾール、

- 5 5-(2-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール、
 - 5-(2-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、
- 10 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メ タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
 - $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシーピリジン-3-4ルオキシ)-6-(6-3)タンスルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-4ラジン-2-4ル-1
- 15 Hーベンズイミダゾール、
 - $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシーピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-1)タンスルホニルーピリジン-3-7ルオキシ)-2-(1-1) + -1 Hーピラゾール-3-7ル)-1 Hーベンズイミダゾール、
 - 5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタ
- 20 ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エ タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-フルオローフェノキシ)-2-(1H-ピラゾール-3-イル)-
 - 6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ
- 25 ミダゾール、

- 5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール、
- 5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-5 (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダ ゾール、
- 10 $5-(2, 6-\Im 7)$ ルオローフェノキシ) $-2-(1-\Im 7)$ ルー1H-ピラ ソール-3-イル)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-xタンスルホニルピリジン-3-7ルオキシ)-2-ピリジン-2-7ル-1H-ベンズイミ
- 15 ダゾール、
 - 5-(2-7)ルオロピリジン-3-7ルオキシ)-6-(6-xタンスルホニルピリジン-3-7ルオキシ)-2-ピラジン-2-7ル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニル20 ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール、
- 25 $5-(2-\nu r)$ ピリジン $-3-(2-\nu r)$ -6-(6-x y)スルホニルピリジン $-3-(2-\nu r)$ $-2-(2-\nu r)$ -2

15

- 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エ
- 5 9ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 - $5-(2-\Im 7)$ ルオロメトキシーピリジン-3-4ルオキシ)-6-(4-1)タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-4ルー1 H-ペンズイミダゾール、
- 10 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エ タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミ ダゾール、
 - 5-(2,6-3)フルオローフェノキシ)-2-2リジン-2-4ルー6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-カルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミダ ゾール、
 - 5-(2-フルオロー6-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー
- 20 6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ ミダゾール、
 - 5-(2-7)ルオロ-6-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニル-ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、
- 25 5-(2-7)ルオロー $6-\pi$ ルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジンー2-イルー6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、

20

ゾール、

- 5-(2-7)ルオロー6-9アノーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ペンズイミダゾール、
- 5-(2-フルオロ-6-(テトラゾール-5-イル)-フェノキシ)-2-
- 5 ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 - 5-(2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ)-6-(3-クロロ-4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 10 4-(2-フルオローフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール、4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 15 4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 - 4-(2,6-3)フルオローフェノキシ)-6-(6-xタンスルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-ピラジン-2-4ル-1 H-ベンズイミダゾール、
- $4-(2, 6-\Im 7)$ ルオローフェノキシ) $-6-(6-\Im 7)$ スルホニルーピリジン-3-7ルオキシ)-2-ピリジン-2-7ル-1 H-ベンズイミダ

4-(1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドローピリジン-3-イルオキ 25 シ)-6-(4-エタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イ ル-1H-ベンズイミダゾール、

4-(2,6-3)フルオローフェノキシ)-6-(6-1)フンスルホニルーピリジン-3-1イルオキシ)-2-(1H-1)プール-3-1イル)-1H-1ンズイミダゾール、

WO 2005/063738 PCT/JP2004/019843

4-(2-7)ルオローフェノキシ)-6-(6-xy)スルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-ピラジン-2-4ル-1 H-ベンズイミダゾール、4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-xy)スルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-2-ピラジン-2-4ル-1 H-ベンズイミダゾール、

4-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール、

4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニ 10 ルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイ ミダゾール

 $4-(2-\nu r)-6-7 \mu r$ $-7 \mu r$ $-7 \mu r$ $-6-(6-\nu r)$ $-6-(6-\nu r)$ -6-

15 4-(2-シアノ-6-フルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

1 - (2 - (6 - (5 - プロモーピリジン - 2 - イルオキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イ

20 ル) ーエタノン、

5

1-(2-(6-(6-x9)2) - 1-(2-(6-x9)2) - 1-(2-(6-x

1-(2-(6-(4-ヒドロキシメチル-フェノキシ)-2-ピリジン-

25 2 - イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) - ピロリジン-1-イル) - エタノン、

15

- 2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-カルボキサミド、
- 2-ヒドロキシー1-(2-(6-(4-メタンスルホニルー1-フェノキ 5 シ)-2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピ ロリジン-1-イル) -エタノン、
- 10 1-(2-(6-(4-)49)) 1-(2-(6-(4-)49)) 1-(2-(6-(4-)49)) 1-(2-(6-(4-)49)) 1-(2-(4-)49) 1-(4-)4) 1-(4-)4
 - 2-7ルオロ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) 2-ピリジン<math>-2-7ルー3H-ベンズイミダゾール-5-7ル) -ピロリジン-1-7ル) -エタノン、
 - 5-(6-(1-rvt+u-llu)) 2-llu) 2-llu) 2-llu) 2-lu) 2-
 - 1-.(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-
- - 1-(2-(6-(4-)4-)3-)1-(2-(1H-)2-)1-(2-(6-(4-)4-)3-)1-(2-(1H-)2-)1-(2-(6-(4-)4-)3-)1-(2-(1H-)
- 25 1-(4-7)ルオロー 2-(6-(4-3)タンスルホニルーフェノキシ) -(4-3) 2 -(4-3) 2 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 3 -(4-3) 4 -(4-3) 3 -(4-3) 4 -(4-3) 5 -(4-3) 6 -(4-3) 7 -(4-3) 9 -(4-3)
 - N-(5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリジン-2-イ

ル)-アセタミド、

 $1-(2-(2-(5-)^2-2-)^2-2-1)-6-(4-)^2-2-1$ ルホニルーフェノキシ)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、

- 5 N-(2-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -2-オキソーエチル) -アセタミド、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(メトキシメチル) フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール・ートリ
- 10 フルオロ酢酸塩、
 - 1-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール-5-イル) オキシ) フェニル) ピリジン-2(1H)-オン、
 - 6- (1-アセチルピロリジン-2-イル) -5- ((6-(5-メチル-
- 15 [1, 2, 4] -オキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 20 6-(1-yセチルピロリジン-2-イル) -5-((6-([1, 2, 4] x) カキサジアゾール-3-イル) ピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 25 ペンズイミダゾール、
 - 5-(1-yセチルー3-yルオロピロリジンー2-4ル) -6-(4-(y)タンスルホニル) フェノキシ) -2-4ピリジンー2-4ルー1Hーベンズイミダゾール、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル) -5-((6-(2-メチル-2))

H-FF-9' -N-5-7 -N-7 -N-

- 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-5 ベンズイミダゾール、
 - 5-(1-アセチル-5-メチルピロリジン-2-イル)-6-(4-(メタンスルホニル)フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-<math>1H-ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-((6-(2-メチル-2)
- 10 Hーテトラゾールー5ーイル) ピリジンー3ーイル) オキシ) -2-ピラジン -2-イルー1H-ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-rv+r)ピロリジン-2-rv) -5-(6-(メトキシメチルピリジン<math>-3-rv) オキシ) -2-rvリジン-2-rv-1+rv-1+rv-2+rv-1+rv-2+rv-1+rv-1+rv-2+rv-1+rv-2+rv-1+rv-1+rv-2+rv-1+rv-2+rv-1+rv-2+rv-1+rv-2+rv-2+rv-1+rv-2+rv-2+rv-1+rv-2+rv-2+rv-1+rv-2+rv-
- 15 2-(2-(5-(4-(2-)3+))-2+)-2+(2-)3+(2-)
 - 2-(5-(4-(2-)3+)2+2+)2+(5-(4-(2-)3+)2+2+)2+(5-(4-(2-)3+)2+2+)2+(5-(4-(2-)3+)2+2+)2+(5-(4-)3+(2-)3+2+)2+(5-(4-)3+(2-)3+
- 20 ジンー1ーカルボキサミド、
 - 5'-((6-(1-)セチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-5-イル)オキシ)-2 H-1, 2'-ビ ピリジン-2-オン、
 - 3-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-
- 25 2- (1) (1) + (1)

- 6-(1-yセチルピロリジン-2-4ル)-5-(6-yラジン-2-4ルピリジン-3-4ルピリジン-3-4ル)オキシ)-2-yリジン-2-4ルーインズイミダゾール、
- 6-(1-アセチル-3-フルオロピロリジン-2-イル) -5-((2'-
- 5 フルオロビフェニルー4ーイル)オキシ)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール、
 - 3-(4-((6-(1-rセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イル-1H-ペンズイミダゾール-5-イル) オキシ) フェニル) <math>-1,
 - 3ーオキサゾリジン-2-オン、

ン、

- - (6-(1-r)セチルピロリジン-2-(1)0 -5-(6-(5-x) -5-(1)0 -
- 15 シ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、 1-(4-((6-(1-アセチルピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール-5-イル) オキシ)フェニル)エタノ
 - 6-.(1-アセチルピロリジン-2-イル)-5-(4-(5-メチル-[1,
- 20 2, 4] ーオキサジアゾールー3ーイル) フェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 - 6-(1-rv+r)-5-x+r)ピロリジン-2-7ル)-5-(4-x+r)スルホニル-7ェノキシ)-2-ピラジン-2-7ル-1 H-ベンズイミダゾール、
- N-メチル-2-(2-(5-(4-(2-メチル-2H-テトラゾール-5-イル) フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール-6-イル) ピロリジン-1-イル) -2-オキソエタンアミン、
 - 6-(1-yセチル-5-メチルピロリジン-2-イル) $-5-((6-(メ_1)+1)+1)$ トキシメチル) ピリジン-3-イル) オキシ) -2-ピラジン-2-イル-1

H-ベンズイミダゾール、

- 10 ン-2-イル)ーエタノン若しくは 1-(1-(6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ー 2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ー4-フル オローピロリジン-2-イル)ーエタノンである化合物又はその薬学的に許容される塩。
- 15 20.2型糖尿病の治療、予防及び/又は発症を遅らせるために用いられる以下の(1)-(3)からなる医薬組成物
 - (1) 請求項1乃至19のいずれか1項に記載の化合物、
 - (2) 以下の (a) (h) からなる群より選択される 1 又は 2 以上の化合物
 - (a)他のグルコキナーゼ活性化剤
- 20 (b) ピスーグアニド
 - (c) PPAR アゴニスト
 - (d) インスリン
 - (e) ソマトスタチン
 - (f) αーグルコシダーゼ 阻害剤
- 25 (g) インスリン、及び
 - (h) DPP-IV (ジペプチジルペプチダーゼ IV) 阻害剤
 - (3)薬学的に許容される担体。
 - 21. 請求項1乃至19のいずれか1項に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩を有効成分とするグルコキナーゼ活性化剤。

- 22. 請求項1乃至20のいずれか1項に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩を有効成分とする糖尿病の治療及び/又は予防のための薬剤。
- 23. 請求項1乃至20のいずれか1項に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩を有効成分とする肥満の治療及び/又は予防のための薬剤。

5

10

15

20

25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/019843

A CY ACCUMAN AND CONTRACT AND C					
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07D401/04, 401/12, 401/14, 403/04, 405/14, 413/04, 413/14,					
1110.01	417/04, 417/14, A61K31/4192, 31/4196, 31/4245, 31/426, 31/427,				
	31/433, 31/4439, 31/444, 31/4709, 31/496, 31/497, 31/506,				
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS SEARCHED					
	nentation searched (classification system followed by c	lassification symbols)			
Int.Cl	C07D401/04, 401/12, 401/14,	403/04, 405/14, 413/04,	413/14.		
	417/04, 417/14, A61K31/4192,	31/4196, 31/4245, 31/4	26. 31/427.		
	31/433, 31/4439, 31/444, 31/	4709, 31/496, 31/497, 3	1/506,		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
Documentation	searched other than minimum documentation to the exte	ent that such documents are included in the	e fields searched		
	•				
Electronic data	base consulted during the international search (name of	data base and, where practicable, search to	erms used)		
CA (STN), REGISTRY (STN)				
1					
C. DOCUMEN	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*					
<u></u>	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.		
X A	WO 2003/4488 A1 (Kairon Corp 16 January, 2003 (16.01.03),).),	1-17,20-23		
	Full text		18-19		
	& JP 2004-536113 A				
ľ					
A	JP 2000-26430 A (Taisho Phar	maceutical Co.,	1-23		
	Ltd.),	·			
	25 January, 2000 (25.01.00),				
	Full text				
	(Family: none)				
A	Wolfgang K -D Brill Colider	ahaaa aymthaaia '	1 00		
1	Wolfgang KD. Brill, Solid-phase synthesis 1-23 of 2,6,8-trisubstituted purines, Tetrahedron				
	Letters, 2001, Vol.42, No.37, pages 6515 to				
	6518	Pages 1010 55			
Ì	•				
ļ					
Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
	gories of cited documents:	"T" later document published after the inte	mational filing date or priority		
"A" document d to be of part	efining the general state of the art which is not considered icular relevance	date and not in conflict with the applica the principle or theory underlying the ir	tion but cited to understand		
	cation or patent but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the c	laimed invention cannot be		
filing date	which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone	ered to involve an inventive		
cited to esta	ablish the publication date of another citation or other	"Y" document of particular relevance; the cl	aimed invention cannot be		
	on (as specified) Ferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	considered to involve an inventive a	tep when the document is		
	ublished prior to the international filing date but later than the	combined with one or more other such one being obvious to a person skilled in the			
priority date		"&" document member of the same patent for	mily		
Date of the actual completion of the international search		Date of mailing of the international sear			
U3 Marc	ch, 2005 (03.03.05)	22 March, 2005 (22.	03.05)		
Name and mailing address of the ISA/		Authorized officer			
Japanese Patent Office					
Foodimile Ma	·	Telephone No.			
Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)					
	o toggong anone toming appeal				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/019843

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 31/5377, A61P3/04, 3/10, 9/10, 13/12, 25/00, 43/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 31/5377, A61P3/04, 3/10, 9/10, 13/12, 25/00, 43/00

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

		<u> </u>		
A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C07D401/04, 401/12, 401/14, 403/04, 405/14, 413/04, 413/14, 417/04, 417/14, A61K31/4192, 31/4196, 31/4245, 31/426, 31/427, 31/433, 31/4439, 31/444, 31/4709, 31/496, 31/497, 31/506, 31/5377, A61P3/04, 3/10, 9/10, 13/12, 25/00, 43/00				
B. 調査を行				
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C07D401/04, 401/12, 401/14, 403/04, 405/14, 413/04, 413/14, 417/04, 417/14, A61K31/4192, 31/4196, 31/4245, 31/426, 31/427, 31/433, 31/4439, 31/444, 31/4709, 31/496, 31/497, 31/506, 31/5377, A61P3/04, 3/10, 9/10, 13/12, 25/00, 43/00				
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの				
		• ,		
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA(STN)、REGISTRY(STN)				
	ると認められる文献	•		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	/ ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
Х	₩0 2003/4488 A1 (カイロン コーポ	'レイション)	1-17, 20-23	
A	2003.01.16,全文 & JP 2004-536113	A	18-19	
Α.	JP 2000-26430 A(大正製薬株式会社 2000.01.25,全文(ファミリーなし))	1-23	
A .	Wolfgang KD. Brill, Solid-phase s tuted purines, Tetrahedron Letters 15-6518		1-23	
	to the state of the last state of the state		· ·	
□ C棚の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。				
「A」特に関いている。 「E」 特もの際では 「E」 以後先を 「L」 優日文の国 「O」 国 「P」 国	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 質目前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの と張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に旨及する文献 質目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出頭日又は優先日後に公表された文献であって出頭と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了した日 03.03.2005		国際調査報告の発送日 22.3.	2005	
国際関査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP)		特許庁審査官(権限のある職員) 渡辺 仁	4C 3229	
郵便番号100-8915		· 一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个	th 96 5 4 5 0	